

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2004年1月15日(15.01.2004)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2004/005403 A1

(51) 国際特許分類7: C08L 75/04, 33/06, 53/02, C08K 5/01, C08J 9/06, B32B 5/24, 27/28, 27/30, 27/40

(72) 発明者: および (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 齋藤 秀和 (SAITO, Hidekazu) [JP/JP]; 〒710-8622 岡山県 倉敷市 酒津1621番地株式会社クラレ内 Okayama (JP).

(21) 国際出願番号:

(22) 国際出願日:

PCT/JP2003/008505

2003 年7 月4 日 (04.07.2003)

2002年7月9日 (09.07.2002)

(81) 指定国 (国内): CN, KR, US.

(25) 国際出願の言語:

日本語

(84) 指定国 (広域): ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR).

(26) 国際公開の言語:

特願2002-199846

日本語

JР

(30) 優先権データ:

添付公開書類: 国際調査報告書

(71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 株式会 社クラレ (KURARAY CO., LTD.) [JP/JP]; 〒710-8622 岡山県 倉敷市 酒津 1 6 2 1 番地 Okayama (JP).

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: THERMOPLASTIC POLYMER COMPOSITION

(54) 発明の名称: 熱可塑性重合体組成物

(57) Abstract: A thermoplastic polymer composition comprising: a block copolymer obtained by extending with a polyurethane ingredient the backbone of a block copolymer comprising an aromatic vinyl polymer block and a conjugated diene polymer block and/or the backbone of a product of hydrogenation of the copolymer; and an alkyl (meth)acrylate copolymer. The thermoplastic polymer composition is excellent in nontackiness, melt moldability, fusion bondability in laminating with other materials, etc. and has melt properties suitable for foam production. It is suitable for use in producing various moldings including a foam.

(57) 要約: 本発明によれば、芳香族ピニル化合物系重合体ブロックと共役ジエン系重合体ブロックとからなるブロッ ク共重合体および/またはその水素添加物をポリウレタン成分で主鎖延長して得られるブロック共重合体と(メタ)ア 〇 クリル酸アルキルエステル共重合体からなる熱可塑性重合体組成物が提供される。本発明の熱可塑性重合体組成物 は、非粘着性、溶融成形性、他の樹脂と積層する際の溶融接着性などの点で優れており、しかも発泡体の製造に適 した溶融特性を有している。本発明の熱可塑性重合体組成物は、発泡体を含めた各種成形体の製造において好適に ▶ 使用される。

明細書

熱可塑性重合体組成物

5

10

15

技術分野

本発明は、芳香族ピニル化合物系重合体プロックと共役ジエン系重合体プロックとからなるプロック共重合体および/またはその水素添加物をポリウレタン成分で主鎖延長して得られるプロック共重合体と(メタ)アクリル酸アルキルエステル共重合体からなる熱可塑性重合体組成物に関する。

背景技術

スチレン系重合体ブロックと共役ジエン系重合体ブロックを有するブロック共重合体(以下「スチレン・共役ジエンブロック共重合体」ということがある)およびその水素添加物は、加熱により可塑化・溶融して成形加工を容易に行うことができ、しかも常温でゴム弾性を有し且つ柔軟性と力学的特性のバランスに優れていることから、いわゆる熱可塑性弾性体(熱可塑性エラストマー)の1種として近年種々の分野で広く用いられている。

20 特開昭52-150464号公報には、スチレン・共役ジエンブロック共重合体またはその水素添加物に対して特定の物性を有する熱可塑性樹脂をブレンドした組成物が記載されており、この公報にはその組成物が特に導電体およびハンダ付用針金の絶縁体として適すること、および前記熱可塑性樹脂の1種として熱可塑性ポリウレタンを用いることが開25 示されている。しかしながら、スチレン・共役ジエンブロック共重合体またはその水素添加物と熱可塑性ポリウレタンとは相容性に劣るため、

両重合体の特性が十分に発揮されておらず、有用な組成物が得られない。 また、スチレン・共役ジエンプロック共重合体またはその水素添加物 の熱融着性の向上を目的とした技術が従来から色々提案されており、そ のような従来技術として、スチレン・共役ジエンプロック共重合体また はその水素添加物に熱可塑性ポリウレタンを配合した熱融着性組成物が 5 知られている(特開平6-65467号公報、特開平6-107898 号公報および特開平8-72204号公報を参照)。しかしながら、この 熱融着性組成物を用いる場合は、それと積層する材料の種類などによっ ては充分な接着強度が得られない場合があったり、接着強度の持続性が 無いなどの問題がある。しかも、この熱融着性組成物では、スチレン・ 10 共役ジエンプロック共重合体またはその水素添加物と熱可塑性ポリウレ タンとの相溶性が十分に良好であるとは言えず、例えば複層射出成形な どにより得られる積層成形品では層間剥離や接着力のバラツキなどの問 題を生じ易い。

15 スチレン・共役ジエンブロック共重合体またはその水素添加物と熱可塑性ポリウレタンとの間の相容性の向上、両重合体を含有する組成物の溶融接着性の向上などの目的で、カルボン酸またはその誘導体基、水酸基などで変性されたスチレン・共役ジエンプロック共重合体またはその水素添加物を熱可塑性ポリウレタンにブレンドした組成物が提案されている(特開昭63-99257号公報および特開平3-234755号公報を参照)。さらに、上記した組成物において、加工時の熱安定性を改良する目的でリン系化合物やフェノール系化合物を配合した組成物も提案されている(特開平7-126474号公報参照)。しかしながら、未だ十分に満足できる結果は得られておらず、非粘着性、溶融成形性(溶配出安定性など)、他樹脂と積層する際の溶融接着性などの点で不十分である。

こうした問題点を解決できるものとして、米国特許第6106952 号明細書において、(1)芳香族ビニル化合物-共役ジエン系ブロック共 重合体またはその水素添加物、(2)芳香族ビニル化合物-共役ジエン系 ブロック共重合体またはその水素添加物からなる付加重合系ブロック (イ)とポリウレタンプロック(ロ)を有するブロック共重合体、(3) 熱可塑性ポリウレタンおよび(4)パラフィン系オイルを含有する組成 物が提案されている。

また、芳香族ビニル化合物ー共役ジエン系プロック共重合体またはその水素添加物と熱可塑性ポリウレタンからなる組成物は、さらに分子量20万以上の(メタ)アクリル酸アルキルエステル系重合体および熱分解型発泡剤を配合して、押出発泡成形等により、発泡体とすることができる(特開平10-292103号公報参照)。そして、このような方法で得られる発泡体の層を有する積層体は人工皮革等として有用であるとされている。

15

20

25

5

10

発明の開示

近年、スチレン・共役ジエンブロック共重合体を始めとする各種エラストマーの利用範囲は広がってきており、それに伴って、より高性能なものが求められるようになってきている。本発明は、かかる要求を考慮してなされたものであって、非粘着性、溶融成形性、他の樹脂と積層する際の溶融接着性などの点で優れた熱可塑性重合体組成物を新たに提供することを課題とする。

本発明者は、上記した米国特許第6106952号明細書に記載された組成物について検討を行う過程で、組成物の構成成分の1つ(成分(2))として既に公知であるブロック共重合体が、それ単独であっても、非粘着性、溶融成形性、他の樹脂との溶融接着性などに優れたものにな

り得ることを見出した。そして、該ブロック共重合体とアクリル系重合体を配合することにより、優れた物性を有する熱可塑性重合体組成物が得られることを見出し、さらに検討した結果、本発明を完成させるに至った。

4

5 すなわち本発明は、(i)数平均分子量が100,000以上の(メタ) アクリル酸アルキルエステル系重合体(I)および(ii)芳香族ビニル 化合物系重合体プロックと共役ジエン化合物系重合体プロック(b-1) を有するプロック共重合体またはその水素添加物からなる付加重合系プロック(イ)とポリウレタンプロック(ロ)を有するプロック共重合体 (II)からなり、[(I)の重量]:[(II)の重量]=60:40~0. 1:99.9である熱可塑性重合体組成物を提供する。

発明を実施するための最良の形態

本発明で使用する(メタ)アクリル酸アルキルエステル系重合体(I)は、数平均分子量が100,000以上であることが必要である。このような(メタ)アクリル酸アルキルエステル系重合体(I)を使用することにより、非粘着性および溶融成形性などが優れた熱可塑性重合体組成物を得ることができる。良好な外観を有する成形体を与える熱可塑性重合体組成物が得られることから、(メタ)アクリル酸アルキルエステル系重合体(I)の数平均分子量は5,000,000以下であることが好ましい。

(メタ) アクリル酸アルキルエステル系重合体(I) は、数平均分子量が100,000以上、好ましくは150,000以上、より好ましくは200,000以上、さらに好ましくは300,000以上であって、且つ(メタ) アクリル酸アルキルエステル系重合体(I) のエステルを形成しているアルキル基の炭素数が1~10であるアクリル酸アル

キルエステルおよび/またはメタクリル酸アルキルエステルから主としてなるものであることが最も好ましい。

本発明で用いる (メタ) アクリル酸アルキルエステル系重合体 (I) を構成する(メタ)アクリル酸アルキルエステルの好ましい例としては、 アクリル酸メチル、アクリル酸エチル、アクリル酸 n ープロピル、アクリル酸イソプロピル、アクリル酸プチル、アクリル酸ヘキシル、アクリル酸 2 ー エチルヘキシル等のアクリル酸アルキルエステル;メタクリル酸メチル、メタクリル酸エチル、メタクリル酸 n ープロピル、メタクリル酸イソプロピル、メタクリル酸ブチル、メタクリル酸ペキシル、メタクリル酸イソプロピル、メタクリル酸ブチル、メタクリル酸ヘキシル、メタクリル酸 2 ー エチルヘキシル等のメタクリル酸アルキルエステルなどを挙げることができる。(メタ) アクリル酸アルキルエステル系重合体は、前記した (メタ) アクリル酸アルキルエステルの1種または2種以上から形成されていることができる。そのうちでも、メタクリル酸メチルとアクリル酸ブチルとから主としてなる共重合体を使用することが好ましい。

また、(メタ) アクリル酸アルキルエステル系重合体(I) は、上記した (メタ) アクリル酸アルキルエステルと共に、必要に応じて少量(一般に25モル%以下) の他の共重合性不飽和モノマーから構成されていてもよい。そのような共重合性不飽和モノマーとしては、例えば、エチレン、ブタジエン、イソプレン、スチレン、αーメチルスチレン、アクリロニトリルなどが挙げられる。

本発明で使用するブロック共重合体(II)は、芳香族ビニル化合物系 重合体ブロック(a-1)と共役ジエン系重合体ブロック(b-1)を 25 有するブロック共重合体またはその水素添加物からなる付加重合系プロ ック(イ)とポリウレタンブロック(ロ)を有するブロック共重合体で ある。

5

10

15

20

プロック共重合体(II)における付加重合系ブロック(イ)とポリウレタンプロック(ロ)の結合形態は特に制限されず、直鎖状、分岐状、放射状、またはそれらが組合わさった結合形態のいずれであってもよいが、直鎖状の結合形態であることが好ましい。

プロック共重合体(II)の構造は、上記の付加重合系プロック(イ)を α で表し、ポリウレタンプロック(ロ)を β で表すと、式: $\alpha-\beta$ 、 $\alpha-\beta-\alpha$ 、 $\beta-\alpha-\beta$ 等の様々な形態を取り得るが、 $\alpha-\beta$ 型のジプロック型の構造であることが好ましい。ジブロック型のブロック共重合体(II)を使用すると、非粘着性、柔軟性、溶融成形性等がより優れた熱可塑性重合体組成物を得ることができる。

また、ブロック共重合体(II)が付加重合系ブロック(イ)を 2 個以上含有する場合、付加重合系ブロック(イ)は互いに同じ内容のブロックであってもよいし、異なる内容のブロックであってもよい。また、ブロック共重合体(II)が 2 個以上のポリウレタンブロック(ロ)を含有する場合、ポリウレタンブロック(ロ)は互いに同じ内容のブロックであってもよいし、異なる内容のブロックであってもよい。例えば、 $\alpha-\beta-\alpha$ で表されるトリブロック構造における 2 個の β [ポリウレタンブロック(ロ)〕は、それらを構成する構造単位の種類、その結合形式、数平均分子量などが同じであってもよいし、異なっていてもよい。

また、プロック共重合体(II)における、付加重合系プロック(イ)とポリウレタンプロック(ロ)の重量割合は、付加重合系プロック(イ) 25 /ポリウレタンプロック(ロ)=5/95~95/5の範囲内であることが好ましく、付加重合系プロック(イ)/ポリウレタンプロック(ロ)

25

=10/90~90/10 の範囲内であることがより好ましく、付加重合系プロック(イ)/ポリウレタンプロック(ロ)=20/80~80/20の範囲内であることがさらに好ましく、付加重合系プロック(イ)/ポリウレタンプロック(ロ)=30/70~70/30の範囲内であることが特に好ましい。

付加重合系プロック(イ)における芳香族ピニル化合物系重合体プロ ック (a-1) を構成する芳香族ビニル化合物としては、例えば、スチ $\nu > \alpha - \lambda \in \mathcal{A}$ アン、 $\beta - \lambda \in \mathcal{A}$ アン、 $\alpha - \lambda \in \mathcal{A}$ アン、 $\alpha - \lambda \in \mathcal{A}$ アン、 m-メチルスチレン、p-メチルスチレン、2,4-ジメチルスチレン、 10 2, 4, 6-トリメチルスチレン、4-プロピルスチレン、t-ブチル スチレン、4-シクロヘキシルスチレン、4-ドデシルスチレン、2-エチルー4-ベンジルスチレン、4-(フェニルプチル)スチレン、1 ービニルナフタレン、ビニルアントラセン、インデン、アセトナフチレ ン、モノフルオロスチレン、ジフルオロスチレン、モノクロロスチレン、 メトキシスチレンなどの芳香族ビニル化合物を挙げることができる。芳 15 香族ピニル化合物系重合体プロック (a-1)は、1種類の芳香族ビニ ル化合物から構成されていてもよいし、2種以上の芳香族ビニル化合物 から構成されていてもよい。芳香族ビニル化合物系重合体ブロック(a -1) は、スチレンおよび/または α -メチルスチレンから誘導される 構造単位より主としてなるものが好ましい。 20

芳香族ビニル化合物系重合体ブロック(a-1)は、芳香族ビニル化合物からなる構造単位とともに、必要に応じて他の共重合性単量体からなる構造単位を少量含有していてもよい。他の共重合性単量体からなる構造単位の含有量は、芳香族ビニル化合物系重合体ブロックの重量に基づいて30重量%以下であることが好ましく、10重量%以下であることがより好ましい。他の共重合性単量体としては、例えば、1-ブテン、

ペンテン、ヘキセン、ブタジエン、2 - メチル-1,3 - ブタジエン(イソプレン)、メチルビニルエーテルなどを挙げることができる。

8

また、付加重合系プロック(イ)における共役ジエン系重合体プロッ ク(b-1)を構成する共役ジエン化合物としては、1, 3-プタジエン、2-メチル-1,3-ブタジエン(イソプレン)、2,3-ジメチル 5 -1, 3-プタジエン、1, 3-ペンタジエン、1, 3-ヘキサジエン などを挙げることができる。共役ジエン系重合体プロック(b-1)は、 1種類の共役ジエン系化合物から構成されていてもよいし、2種以上の 共役ジエン系化合物から構成されていてもよい。共役ジエン系重合体ブ ロック (b-1) が2種以上の共役ジエン化合物に由来する構造単位を 10 含有している場合、それらの結合形態はランダム、テーパー、一部プロ ック状のいずれであってもよいし、さらにそれらが混在していてもよい。 付加重合系ブロック(イ)における共役ジエン系重合体ブロック(b -1)は水素添加されていなくても、一部が水素添加されていても、ま たは全部が水素添加されていてもよい。共役ジエン系重合体プロック(b 15 -1)の水素添加率としては、耐熱性、耐候性および耐光性の観点から、 50モル%以上であることが好ましく、60モル%以上であることがよ り好ましく、80モル%以上であることがさらに好ましい。

特に、柔軟性、力学的性能および溶融成形性などに優れた熱可塑性重 20 合体組成物を得る場合には、付加重合系プロック(イ)における共役ジエン系重合体プロック(b-1)が、水素添加されていてもよいイソプレン重合体プロック、水素添加されていてもよいプタジエン重合体プロックおよび水素添加されていてもよいイソプレンとプタジエンの共重合体プロックから選ばれる少なくとも1種の重合体プロックであることが 25 好ましい。

さらに、溶融成形性(溶融吐出安定性)がより一層優れた熱可塑性重

10

15



合体組成物を得る場合には、ブロック共重合体(II)における共役ジエン系重合体ブロック(b-1)が、1,2-結合および3,4-結合の合計の割合が30モル%以上、好ましくは40モル%以上である、水素添加されていてもよいイソプレン重合体ブロックまたは水素添加されていてもよいイソプレンとブタジエンとの共重合体ブロックであることが望ましい。また、共役ジエン系重合体ブロック(b-1)が、1,2-結合の割合が60モル%以上、好ましくは80モル%以上である、水素添加されていてもよいブタジエン重合体プロックである場合にも、溶融成形性(溶融吐出安定性)がより一層優れた熱可塑性重合体組成物を得ることができる。

付加重合系ブロック(イ)における芳香族ビニル化合物系重合体ブロック(a-1)と共役ジエン系重合体ブロック(b-1)との結合形態は特に制限されず、直鎖状、分岐状、放射状、またはそれらが組合わさった結合形態のいずれであってもよいが、直鎖状の結合形態であることが好ましい。

付加重合系プロック(イ)は、上記の芳香族ビニル化合物系重合体プロック(以下、Xで表すことがある)および共役ジエン系重合体プロック(以下、Yで表すことがある)から構成されるが、その構造としては、式:(X-Y)_m-X、(X-Y)_n、Y-(X-Y)_p(式中、m、nお20 よびpはそれぞれ1以上の整数を示す)などで表されるプロック共重合体の形態を挙げることができる。これらの中でも、非粘着性、柔軟性、力学的性能および溶融成形性などに優れた熱可塑性重合体組成物を得る場合には、付加重合系プロック(イ)が、2個以上の芳香族ビニル化合物系重合体プロックと1個以上の共役ジエン系重合体プロックが直鎖状に結合したプロック共重合体の形態であることが好ましく、式:X-Y-Xで表されるトリブロック共重合体の形態であることがより好ましい。

10

15

20

付加重合系ブロック(イ)が、芳香族ビニル化合物系重合体プロック Xを2個以上含有する場合、芳香族ビニル化合物系重合体プロックは互いに同じ内容の重合体プロックであってもよいし、異なる内容の重合体プロックであってもよい。また、付加重合系プロック(イ)が、2個以上の共役ジエン系重合体プロック Yを含有する場合、共役ジエン系重合体プロックは互いに同じ内容の重合体プロックであってもよいし、異なる内容の重合体ブロックであってもよい。例えば、X-Y-Xで表されるトリブロック構造における2個の芳香族ビニル化合物系重合体プロック X、或いはY-X-Yで表されるトリブロック構造における2個の共役ジエン系重合体ブロック Yは、それらを構成する芳香族ビニル化合物または共役ジエン化合物の種類、その結合形式、重合体ブロックの数平均分子量などが同じであってもよいし、異なっていてもよい。

付加重合系ブロック(イ)における芳香族ビニル化合物から誘導される構造単位の含有量は、付加重合系ブロック(イ)を構成する全構造単位に対して5~90重量%であることが好ましい。芳香族ビニル化合物から誘導される構造単位の含有量が上記の範囲内にある付加重合系ブロック(イ)を含有するブロック共重合体(II)を使用すると、非粘着性、柔軟性、力学的性能および溶融成形性などが優れた熱可塑性重合体組成物を得ることができる。付加重合系ブロック(イ)における芳香族ビニル化合物から誘導される構造単位の含有量は、付加重合系ブロック(イ)を構成する全構造単位に対して10~90重量%であることがより好ましく、20~80重量%であることがさらに好ましい。

付加重合系プロック(イ)における、芳香族ビニル化合物系重合体プロック(a-1)および共役ジエン系重合体プロック(b-1)の数平 25 均分子量は特に制限されるものではないが、水素添加前の状態で、芳香族ビニル化合物系重合体プロック(a-1)の数平均分子量が2,50

. 2

10

0~75,000の範囲内であり、共役ジエン系重合体プロック(b-1)の数平均分子量が10,000~150,000の範囲内であることが好ましい。数平均分子量が上記の範囲内にある芳香族ビニル化合物系重合体プロック(a-1)または共役ジエン系重合体プロック(b-1)から構成される付加重合系プロック(イ)を含有するプロック共重合体(II)を使用すると、非粘着性、柔軟性、力学的性能および溶融成形性などが優れた熱可塑性重合体組成物を得ることができる。

また、付加重合系ブロック(イ)の全体の数平均分子量は、水素添加 前の状態で、15,000~300,000範囲内であることが好ま しい。かかる数平均分子量の付加重合系ブロック(イ)を含有するプロ ック共重合体(II)を使用すると、非粘着性、柔軟性、力学的性能およ び溶融成形性などの種々の特性に優れた熱可塑性重合体組成物を得るこ とができる。付加重合系ブロック(イ)の数平均分子量は、20,00 0~100,000範囲内であることがより好ましい。

15 ブロック共重合体(II)におけるポリウレタンブロック(ロ)は、高分子ポリオール、鎖伸長剤および有機ジイソシアネート化合物から構成されるブロックである。

ポリウレタンプロック(ロ)を構成する高分子ポリオールとしては、 例えば、ポリエステルポリオール、ポリエーテルポリオール、ポリカー 20 ボネートポリオール、ポリエステルポリカーボネートポリオール、ポリ オレフィン系ポリオール、共役ジエン重合体系ポリオール、ひまし油系 ポリオール、シリコーン系ポリオール、ビニル重合体系ポリオールなど を挙げることができる。これらの高分子ポリオールは1種類のものを使 用してもよいし、2種以上を併用してもよい。高分子ポリオールとして は、これらのうちでも、ポリエステルポリオール、ポリエーテルポリオ ール、ポリオレフィン系ポリオールのうちの1種または2種以上が好ま

しく、ポリエステルポリオールおよび/またはポリエーテルポリオールがより好ましい。

上記のポリエステルポリオールは、例えば、ポリオール成分とポリカ ルボン酸成分を直接エステル化反応またはエステル交換反応に供するか、 あるいはポリオール成分を開始剤としてラクトンを開環重合させること によって製造することができる。

ポリエステルポリオールの製造に用いるポリオール成分としては、ポ リエステルの製造において一般的に使用されているもの、例えば、エチ レングリコール、ジエチレングリコール、トリエチレングリコール、プ ロピレングリコール、1,3-プロパンジオール、2-メチル-1,3 10 -プロパンジオール、2,2-ジエチル-1,3-プロパンジオール、 1、3-ブタンジオール、1,4-ブタンジオール、2-メチルー1, 4-ブタンジオール、ネオペンチルグリコール、1,5-ペンタンジオ ール、3-メチル-1,5-ペンタンジオール、1,6-ヘキサンジオ ール、1,7-ヘプタンジオール、1,8-オクタンジオール、2-メ 15 チルー1,8ーオクタンジオール、2,7ージメチルー1,8ーオクタ ンジオール、1,9-ノナンジオール、2-メチル-1,9-ノナンジ オール、2,8-ジメチル-1,9-ノナンジオール、1,10-デカ ンジオール等の炭素数2~15の脂肪族ジオール;1,4ーシクロヘキ サンジオール、シクロヘキサンジメタノール、シクロオクタンジメタノ 20 ール等の脂環式ジオール; 1, 4 - ピス (β - ヒドロキシエトキシ) べ ンゼン等の芳香族ジオール; トリメチロールプロパン、トリメチロール エタン、グリセリン、1,2,6-ヘキサントリオール、ペンタエリス リトール、ジグリセリン等の1分子当たりの水酸基数が3以上である多 価アルコールなどが挙げられる。ポリエステルポリオールの製造に当た 25 っては、これらのポリオール成分は、1種類のものを使用してもよいし、

10



2種以上を併用してもよい。

これらのうちでも、ポリエステルポリオールの製造に当たっては、2 ーメチルー1,4ープタンジオール、3ーメチルー1,5ーペンタンジオール、2ーメチルー1,8ーオクタンジオール、2,7ージメチルー1,8ーオクタンジオール、2,7ージメチルー1,8ーオクタンジオール、2ーメチルー1,9ーノナンジオール、2,8ージメチルー1,9ーノナンジオールなどのメチル基を側鎖として有する炭素数5~12の脂肪族ジオールをポリオール成分として使用することが好ましい。特にこれらのメチル基を側鎖として有する炭素数5~12の脂肪族ジオールをポリエステルポリオールの製造に用いる全ポリオール成分の30モル%以上の割合で使用することが好ましく、全ポリオール成分の50モル%以上の割合で使用することがより好ましい。

また、ポリエステルポリオールの製造に用いるポリカルボン酸成分と しては、ポリエステルの製造において一般的に使用されているポリカル ボン酸成分、例えば、コハク酸、グルタル酸、アジピン酸、ピメリン酸、 15 スベリン酸、アゼライン酸、セバシン酸、ドデカン二酸、メチルコハク 酸、2-メチルグルタル酸、3-メチルグルタル酸、トリメチルアジピ ン酸、2-メチルオクタン二酸、3,8-ジメチルデカン二酸、3,7 ージメチルデカン二酸等の炭素数4~12の脂肪族ジカルボン酸;シク ロヘキサンジカルボン酸、ダイマー酸、水添ダイマー酸等の脂環式ジカ ルボン酸;テレフタル酸、イソフタル酸、オルトフタル酸、ナフタレン 20 ジカルボン酸等の芳香族ジカルボン酸;トリメリット酸、ピロメリット 酸等の3官能以上の多価カルポン酸;それらのエステルまたはそれらの 酸無水物等のエステル形成性誘導体などを挙げることができる。これら のポリカルボン酸成分は、1種類のものを使用してもよいし、2種以上 を併用してもよい。これらのうちでも、炭素数6~12の脂肪族ジカル 25 ボン酸、特にアジピン酸、アゼライン酸、セバシン酸の1種または2種

20

以上がポリカルボン酸成分として好ましい。

また、ポリエステルポリオールの製造に用いる前記のラクトンとしては、 ϵ ーカプロラクトン、 β ーメチルー δ ーバレロラクトンなどを挙げることができる。

 上記したポリエーテルポリオールとしては、例えば、環状エーテルを 開環重合して得られるポリ(エチレングリコール)、ポリ(プロピレング リコール)、ポリ(テトラメチレングリコール)、ポリ(メチルテトラメ チレングリコール)などを挙げることができる。ポリエーテルポリオー ルとしては1種類のものを使用してもよいし、2種以上を併用してもよ
 い。これらのうちでも、ポリ(テトラメチレングリコール)および/またはポリ(メチルテトラメチレングリコール)が好ましい。

上記したポリカーボネートポリオールとしては、例えば、ポリオール成分とジアルキルカーボネート、アルキレンカーボネート、ジアリールカーボネート等のカーボネート化合物との反応によって得られるものを挙げることができる。

ポリカーボネートポリオールを構成するポリオール成分としては、ポリエステルポリオールの構成成分として例示したポリオール成分を使用することができる。また、ジアルキルカーボネートとしては、例えば、ジメチルカーボネート、ジエチルカーボネートなどを挙げることができ、アルキレンカーボネートとしては、例えば、エチレンカーボネートなどを挙げることができ、ジアリールカーボネートとしては、例えば、ジフェニルカーボネートなどを挙げることができる。

上記したポリエステルポリカーボネートポリオールとしては、例えば、ポリオール成分、ポリカルボン酸成分およびカーボネート化合物を同時 25 に反応させて得られたもの、あるいは予め合成したポリエステルポリオールおよびポリカーボネートポリオールをカーボネート化合物と反応さ

20

せて得られたもの、または予め合成したポリエステルポリオールおよび ポリカーボネートポリオールをポリオール成分およびポリカルボン酸成 分と反応させて得られたものなどを挙げることができる。

上記した共役ジエン重合体系ポリオールまたはポリオレフィン系ポリオールとしては、重合開始剤の存在下に、プタジエン、イソプレン等の共役ジエン、または共役ジエンと他のモノマーをリピング重合法などにより重合した後に、重合活性末端にエポキシ化合物を反応させて得られる、ポリイソプレンポリオール、ポリブタジエンポリオール、ポリ(ブタジエン/イソプレン)ポリオール、ポリ(ブタジエン/アクリロニトリル)ポリオール、ポリ(ブタジエン/スチレン)ポリオール、あるいはそれらの水素添加物などを挙げることができる。共役ジエン重合体系ポリオールまたはポリオレフィン系ポリオールは、1種類のものを使用してもよいし、2種以上を併用してもよい。

これらの高分子ポリオールの数平均分子量は、500~10,000の範囲内であることが好ましい。かかる数平均分子量を有する高分子ポリオールからなるポリウレタンブロック(ロ)を有するブロック共重合体(II)を使用することにより、上記した非粘着性、柔軟性、力学的性能および溶融成形性などの種々の特性に優れた熱可塑性重合体組成物を確実に得ることができる。高分子ポリオールの数平均分子量は、700~8,000の範囲内であることがより好ましく、800~5,000の範囲内であることがさらに好ましい。

なお、本明細書でいう高分子ポリオールの数平均分子量は、JIS K -1577に準拠して測定した水酸基価に基づいて算出した数平均分子 量である。

25 ポリウレタンブロック(ロ)を構成する鎖伸長剤としては、ポリウレ タンの製造に従来から使用されている鎖伸長剤が挙げられるが、イソシ アネート基と反応し得る活性水素原子を分子中に2個以上有する分子量 400以下の低分子化合物が好ましい。

鎖伸長剤としては、例えば、エチレングリコール、プロピレングリコ ール、1、4-ブタンジオール、1、6-ヘキサンジオール、2-メチ ルー1, 3ープロパンジオール、2, 2ージエチルー1, 3ープロパン 5 ジオール、2-ブチル-2-エチル-1,3-プロパンジオール、1, 3-ブタンジオール、2-メチル-1, 4-ブタンジオール、ネオペン チルグリコール、3-メチル-1,5-ペンタンジオール、2,4-ジ エチルー1.5-ペンタンジオール、2-エチルー1,3-ヘキサンジ オール、2-メチル-1,8-オクタンジオール、2,7-ジメチル-10 1,8-オクタンジオール、2-メチル-1,9-ノナンジオール、2, 8 - ジメチル - 1, 9 - ノナンジオール、1, $4 - ビス(<math>\beta -$ ヒドロキ シエトキシ)ベンゼン、1. 4 – シクロヘキサンジオール、ビス(β – ヒドロキシエチル)テレフタレート、キシリレングリコール、1,4-シクロヘキサンジメタノール、1,4(または5)-シクロオクタンジ 15 メタノール、3(または4),8(または9)ージヒドロキシメチルトリ シクロ (5, 2, 1, 0^{2,6}) デカン等のジオール類;ヒドラジン、エ チレンジアミン、プロピレンジアミン、キシリレンジアミン、イソホロ ンジアミン、ピペラジンおよびその誘導体、フェニレンジアミン、トリ レンジアミン、キシレンジアミン、アジピン酸ジヒドラジド、イソフタ 20 ル酸ジヒドラジド等のジアミン類:アミノエチルアルコール、アミノプ ロピルアルコール等のアミノアルコール類などが挙げられる。これらの 鎖伸長剤は1種類のものを使用してもよいし、2種類以上を併用しても よい。鎖伸長剤としては、これらのうちでも、炭素数2~12の脂肪族 ジオールが好ましく、1、4ーブタンジオール、3ーメチルー1、5ー 25 ペンタンジオール、2 - メチル-1, 8 - オクタンジオール、1, 9 -

25

ノナンジオールがより好ましい。

また、鎖伸長剤として、分岐を分子内に有する数平均分子量が100~400の脂肪族ジオールを使用すると、常温付近において損失係数の値が大きく、かつ広い温度範囲にわたって大きな損失係数の値を保持する制振性能に優れた熱可塑性重合体組成物が得られる。このような分岐を分子内に有する脂肪族ジオールとしては、メチル基を側鎖として有する炭素数5~12の脂肪族ジオールが好ましい。

また、ポリウレタンプロック(ロ)を構成する有機ジイソシアネート 化合物としては、ポリウレタンの製造に従来から使用されている有機ジ イソシアネート化合物、例えば、4,4'-ジフェニルメタンジイゾシ 10 アネート、トリレンジイソシアネート、フェニレンジイソシアネート、 キシリレンジイソシアネート、1,5-ナフチレンジイソシアネート、 3, 3'-ジクロロー4, 4'-ジフェニルメタンジイソシアネート等 の芳香族ジイソシアネート;ヘキサメチレンジイソシアネート、イソホ ロンジイソシアネート、4,4'-ジシクロヘキシルメタンジイソシア 15 ネート、水素化キシリレンジイソシアネート等の脂肪族または脂環式ジ イソシアネートなどが挙げられる。有機ジイソシアネート化合物は1種 類のものを使用してもよいし、2種類以上を併用してもよい。有機ジイ ソシアネート化合物としては、これらのうちでも、4,4'-ジフェニ ルメタンジイソシアネートが好ましい。 20

ポリウレタンブロック(ロ)における、上記高分子ポリオール、鎖伸長剤および有機ジイソシアネート化合物の割合については、有機ジイソシアネート化合物由来の窒素原子含有量が、高分子ポリオール、鎖伸長剤および有機ジイソシアネート化合物の合計重量に基づいて1~6.5 重量%の範囲内であることが好ましい。窒素原子含有量がかかる範囲内であるポリウレタンブロック(ロ)を有するブロック共重合体(II)を

10

15

使用することにより、上記した非粘着性、柔軟性、力学的性能および溶融成形性などの種々の特性がより優れた熱可塑性重合体組成物を得ることができる。有機ジイソシアネート化合物由来の窒素原子含有量は、高分子ポリオール、鎖伸長剤および有機ジイソシアネート化合物の合計重量に基づいて1~6重量%の範囲内であることがより好ましく、1.3~5.5重量%の範囲内であることがさらに好ましく、1.6~5重量%の範囲内であることが特に好ましい。

ポリウレタンブロック(ロ)の数平均分子量は200~300,00 0の範囲内であることが好ましい。数平均分子量がかかる範囲内である ポリウレタンブロック(ロ)を有するブロック共重合体(II)を使用す ることにより、非粘着性、柔軟性、力学的性能および溶融成形性などの 種々の特性がより優れた熱可塑性重合体組成物を得ることができる。ポ リウレタンブロック(ロ)の数平均分子量は、500~150,000 の範囲内であることがより好ましく、1,000~100,000 囲内であることがさらに好ましい。

また、ポリウレタンプロック(ロ)の硬度は、同プロックに対応するポリウレタンのJIS A硬度で表現した場合、30~99の範囲内であることが好ましい。かかる硬度のポリウレタンプロック(ロ)を有するプロック共重合体(II)を使用することにより、非粘着性、柔軟性、力学的性能および溶融成形性などの種々の特性がより優れた熱可塑性重合体組成物を得ることができる。ポリウレタンプロック(ロ)に対応するポリウレタンのJIS A硬度は、45~97の範囲内であることがより好ましく、60~95の範囲内であることがさらに好ましい。

25 プロック共重合体(II)は、例えば、付加重合系プロック(イ)に対 応する構造を有し、かつポリウレタンプロック(ロ)を形成する成分(有

10

15

機ジイソシアネート化合物、鎖伸長剤、高分子ポリオールなど)と反応し得る官能基を有するブロック共重合体、すなわち、芳香族ピニル化合物系重合体プロック(a-1)と共役ジエン系重合体プロック(b-1)を含有し、ポリウレタンブロック(ロ)を形成する成分と反応し得る官能基を有するプロック共重合体またはその水素添加物(以下、官能基含有ブロック共重合体と略称することがある)の存在下にポリウレタン形成反応を行い、官能基含有ブロック共重合体の主鎖上にポリウレタンブロック(ロ)を形成することによって製造することができる。また、ブロック共重合体(II)は、官能基含有ブロック共重合体とポリウレタンプロック(ロ)に対応するポリウレタンを反応させることによって製造することもできる。

官能基含有ブロック共重合体が有する、ポリウレタンブロック(ロ)を形成する成分と反応し得る官能基としては、例えば、高分子ポリオールおよび/または鎖伸長剤と反応し得る基として、カルボキシル基、酸無水物基、チオカルボキシル基、イソシアネート基などが、また、有機ジイソシアネート化合物と反応し得る基として、水酸基、アミノ基、メルカプト基、カルボキシル基、酸無水物基、チオカルボキシル基、イソシアネート基などが挙げられる。官能基含有ブロック共重合体は、これらの官能基を2種類以上含有していてもよい。

20 官能基含有プロック共重合体が有する官能基としては、有機ジイソシアネート化合物と反応し得る官能基が好ましく、プロック共重合体 (II) の製造に際し、均一なポリウレタン形成反応が行えることから、水酸基がより好ましい。

また、官能基含有プロック共重合体における、ポリウレタンブロック 25 (ロ)を形成する成分と反応し得る官能基は、該官能基含有プロック共 重合体の末端に位置していることが好ましい。かかる官能基を末端に有

10

15

20

25

する官能基含有ブロック共重合体を使用すると、ブロック共重合体(II) を製造する際に、ポリウレタン形成反応による主鎖延長に該官能基が関 与する。こうして得られたブロック共重合体(II)を使用すると、非粘 着性、柔軟性、力学的性能および溶融成形性などの種々の特性に優れた 熱可塑性重合体組成物を確実に得ることができる。

20

官能基含有プロック共重合体における、ポリウレタンプロック(ロ)を形成する成分と反応し得る官能基の数は、官能基含有プロック共重合体1分子当たりの平均で0.6以上であることが好ましく、0.7以上であることがより好ましく、0.7~1の範囲内にあることがさらに好ましい。

官能基含有ブロック共重合体の製造方法は、何ら限定されるものでは ないが、例えば、アニオン重合やカチオン重合などのイオン重合法、シ ングルサイト重合法、ラジカル重合法などにより製造することができる。 アニオン重合法による場合は、例えば、アルキルリチウム化合物などを 重合開始剤として用いて、n-ヘキサンやシクロヘキサンなどの不活性 有機溶媒中で、芳香族ビニル化合物、共役ジエン化合物を逐次重合させ、 所望の分子構造および分子量に達した時点で、エチレンオキサイド、プ ロピレンオキサイド、スチレンオキサイド等のオキシラン骨格を有する 化合物、 ε – カプロラクトン、 β – プロピオラクトン、ジメチルプロピ オラクトン(ピパロラクトン)、メチルバレロラクトン等のラクトン化合 物などを付加させ、次いで、アルコール類、カルボン酸類、水などの活 性水素含有化合物を添加して重合を停止させることにより製造すること ができる。そして、得られたプロック共重合体を、好ましくは、n-へ キサン、シクロヘキサンなどの不活性有機溶媒中でアルキルアルミニウ ム化合物とコバルト、ニッケル等からなるチーグラー触媒などの水素添 加反応触媒の存在下に、反応温度20~150℃、水素圧力1~150

kg/cm²の条件下で水素添加することによって、水素添加物として もよい。また、所望により、水素添加前または水素添加後のプロック共 重合体を、無水マレイン酸等によって変性してもよい。

官能基含有ブロック共重合体は、その製造工程にもよるが、芳香族ピニル化合物系重合体プロックと共役ジエン系重合体プロックを有し、上記した官能基を有していないプロック共重合体および/またはその水素添加物を包含し得る。

官能基含有プロック共重合体としては、市販されているものを使用することも可能である。

- 10 官能基含有ブロック共重合体の数平均分子量は、15,000~30 0,000の範囲内であることが好ましく、20,000~100,0 00の範囲内であることがより好ましい。なお、官能基含有ブロック共 重合体の数平均分子量は、ゲルパーミュエーションクロマトグラフィー (GPC)により標準ポリスチレン換算で測定した値である。
- また、官能基含有プロック共重合体の230℃、2.16kg荷重下で測定したメルトフローレート(MFR)は、0.01~100g/10分の範囲内であることが好ましい。かかるメルトフローレートを有する官能基含有プロック共重合体を使用することにより、非粘着性、溶融成形性、溶融接着性などの物性が優れる熱可塑性重合体組成物を得ることができる。官能基含有プロック共重合体の230℃、2.16kg荷重下で測定したメルトフローレート(MFR)は、0.05~80g/10分の範囲内であることがより好ましい。なお、官能基含有プロック共重合体のメルトフローレートは、ASTM D-1238に準拠して測定した値である。
- 25 ポリウレタンプロック (ロ) または該ポリウレタンプロックに対応するポリウレタンは、通常のポリウレタン形成反応を利用し、上記した高

10

15

20

25

分子ポリオール、鎖伸長剤および有機ジイソシアネート化合物から形成 される。

ポリウレタンプロック(ロ)または該ポリウレタンブロックに対応するポリウレタンを形成するに当たっては、高分子ポリオールおよび鎖伸長剤が有している活性水素原子1モルに対し、有機ジイソシアネート化合物が有しているイソシアネート基が0.9~1.3モルとなるような割合で各成分を使用することが好ましい。上記の割合で高分子ポリオール、鎖伸長剤および有機ジイソシアネート化合物を使用して得られるポリウレタンプロック(ロ)を有するプロック共重合体(II)を使用すると、非粘着性、柔軟性、力学的性能および溶融成形性などの種々の特性がより優れた熱可塑性重合体組成物を得ることができる。

また、ポリウレタンブロック(ロ)または該ポリウレタンブロックに対応するポリウレタンを形成するに当たっては、有機ジイソシアネート化合物由来の窒素原子含有量が、高分子ポリオール、鎖伸長剤および有機ジイソシアネート化合物の合計重量に基づいて1~6.5重量%の範囲内となる割合で各成分を使用することが好ましい。上記の割合で高分子ポリオール、鎖伸長剤および有機ジイソシアネート化合物を使用して得られるポリウレタンブロック(ロ)を有するプロック共重合体(II)を使用すると、非粘着性、柔軟性、力学的性能および溶融成形性などの種々の特性がより優れた熱可塑性重合体組成物を得ることができる。有機ジイソシアネート化合物由来の窒素原子含有量は、高分子ポリオール、鎖伸長剤および有機ジイソシアネート化合物の合計重量に基づいて1~6重量%の範囲内であることがより好ましく、1.3~5.5重量%の範囲内であることがさらに好ましく、1.6~5重量%の範囲内であることが特に好ましい。

10

15

25

23

ブロック共重合体 (II) の製造方法としては、①官能基含有ブロック 共重合体、高分子ポリオール、鎖伸長剤および有機ジイソシネート化合 物を反応させる方法、または②高分子ポリオール、鎖伸長剤および有機 ジイソシネート化合物の反応物と官能基含有ブロック共重合体を反応さ せる方法、のいずれかの方法が簡便であり好ましい。

②の方法における反応物は、高分子ポリオール、鎖伸長剤および有機ジイソシアネート化合物の反応混合物であってもよい。また、高分子ポリオール、鎖伸長剤および有機ジイソシアネート化合物から形成されるものであれば、市販品として入手可能なポリウレタンを上記の反応物として使用することもできる。高分子ポリオール、鎖伸長剤および有機ジイソシアネート化合物の反応物は、これらから形成されるポリウレタン以外に、各成分の使用量、反応率、その他の反応条件等に応じて未反応の高分子ポリオール、鎖伸長剤および有機ジイソシアネート化合物を含有することがあるが、その場合には、高分子ポリオール、鎖伸長剤および有機ジイソシアネート化合物から形成されるポリウレタンと官能基合有プロック共重合体の官能基との反応、および高分子ポリオール、鎖伸長剤、有機ジイソシアネート化合物と官能基含有プロック共重合体の官能基の反応が進行する。

20 上記①の方法によってプロック共重合体(II)を製造する場合、官能基含有プロック共重合体と、高分子ポリオール、鎖伸長剤および有機ジイソシアネート化合物の割合は、

[官能基含有ブロック共重合体の重量]: [高分子ポリオールの重量+鎖伸長剤の重量+有機ジイソシアネート化合物の重量] = $5:95\sim95:5$ の範囲内であることが好ましく、同重量比が $10:90\sim90:10$ の範囲内であることがより好ましく、 $20:80\sim80:20$ の範囲内

10

15

20

25

る。



であることがさらに好ましく、30:70~70:30の範囲内である ことが特に好ましい。

24

また、上記②の方法によってブロック共重合体(II)を製造する場合、 高分子ポリオール、鎖伸長剤および有機ジイソシアネート化合物の反応 物と官能基含有ブロック共重合体の割合は、

[官能基含有プロック共重合体の重量]:[高分子ポリオール、鎖伸長剤 および有機ジイソシアネート化合物の反応物の重量]=5:95~95:5の範囲内であることが好ましく、同重量比が10:90~90:10の範囲内であることがより好ましく、20:80~80:20の範囲内であることがさらに好ましく、30:70~70:30の範囲内であることが特に好ましい。

ブロック共重合体(II)の製造に際しては、ウレタン化反応触媒を使用してもよい。かかるウレタン化反応触媒としては、ジブチルスズジアセテート、ジブチルスズジラウレート、ジブチルスズビス(3ーメルカプトプロピオン酸エトキシブチルエステル)塩等の有機スズ系化合物;チタン酸;テトライソプロピルチタネート、テトラーnープチルチタネート、ポリヒドロキシチタンステアレート、チタンアセチルアセトネート等の有機チタン系化合物;トリエチレンジアミン、Nーメチルモルホリン、N,N,N',N'ーテトラメチルエチレンジアミン、N,N,N',N'ーテトラメチルエチレンジアミン、N,N,N',N'ーテトラメチルへキサメチレンジアミン、トリエチルアミン、N,

ウレタン化反応触媒の使用量は、官能基含有プロック共重合体、高分子ポリオール、鎖伸長剤および有機ジイソシアネート化合物の合計重量、または高分子ポリオール、鎖伸長剤および有機ジイソシアネート化合物の反応物と官能基含有プロック共重合体の合計重量に基づいて0.1p

N-ジメチルアミノエタノール等の3級アミン系化合物などが挙げられ、

15

 $pm \sim 0.2$ 重量%の範囲内であることが好ましく、 $0.5ppm \sim 0.$ 02重量%の範囲内であることがより好ましく、1ppm~0.01重 量%の範囲内であることがさらに好ましい。

プロック共重合体(II)の製造に際し、ウレタン化反応触媒は、官能 基含有プロック共重合体、高分子ポリオール、鎖伸長剤、有機ジイソシ アネート化合物、あるいは高分子ポリオール、鎖伸長剤および有機ジイ ソシアネート化合物の反応物のうち1者または2者以上に含有させてお くことができるが、高分子ポリオールに含有させておくことが好ましい。

- また、プロック共重合体(II)の製造に際してウレタン化反応触媒を 使用する場合、得られたブロック共重合体(II)に対し、ウレタン化反 10 応触媒失活剤を添加することが好ましい。ウレタン化反応触媒失活剤と しては、例えば、ラウリルホスフェート、オレイルホスフェート、ステ アリルホスフェート、ジラウリルホスフェート、ジオレイルホスフェー ト、ジステアリルホスフェート、トリス(2-エチルヘキシル)ホスフ
- エート、ビス(オクタデシル)ペンタエリスリトールジホスフェート、 フェニルホスホン酸ジエチル、3,5-ジーt-ブチル-4-ヒドロキ シベンジルホスホン酸ジエチル等のリン系化合物; 2, 2, -メチレン ビス(4-メチル-6-t-プチルフェノール)、2,2'-メチレンビ ス(4-エチル-6-t-プチルフェノール)、2-ヒドロキシ-4-ベ ンジルオキシベンゾフェノン、2-(2'-ヒドロキシ-3', 5'-t 20
 - ープチルフェニル) ベンゾトリアゾール、2-[2-ヒドロキシ-3, 5-ビス $(\alpha, \alpha-$ ジメチルベンジル)フェニル]-2H-ベンゾトリ アゾール、4,4'-オクチル-2,2'-ビフェノール等のフェノー ル系化合物が挙げられるが、リン系化合物が好ましい。
- ウレタン化反応触媒失活剤の使用量は、官能基含有ブロック共重合体、 25 高分子ポリオール、鎖伸長剤および有機ジイソシアネート化合物の合計

20

重量、または高分子ポリオール、鎖伸長剤および有機ジイソシアネート 化合物の反応物と官能基含有ブロック共重合体の合計重量に基づいて1 ppm~2重量%の範囲内であることが好ましく、5ppm~0.2重量%の範囲内であることがより好ましく、10ppm~0:1重量%の範囲内であることがより好ましく、10ppm~0:1重量%の範囲内であることがさらに好ましい。

26

プロック共重合体(II)の製造は、公知のポリウレタン形成反応技術を利用して実施することができ、プレポリマー法およびワンショット法のいずれの方法で実施してもよい。

プロック共重合体(II)は、実質的に溶剤の不存在下に製造すること 10 が好ましく、単軸押出機、二軸押出機、ニーダー、バンバリーミキサー などの溶融混練装置を用いた溶融混練によって製造することが好ましい。 混練条件は、使用する原料の種類、装置の種類などに応じて適宜選択す ることができるが、一般に、180~260℃の温度で1~15分間程 度行うとよい。

- 15 採用し得るポリウレタン形成反応の具体例としては、以下の〔1〕~ 〔8〕の方法を挙げることができる。
 - 〔1〕官能基含有プロック共重合体、高分子ポリオールおよび鎖伸長剤を混合して、例えば、 $40\sim100$ ℃に加熱し、得られた混合物に、該混合物における活性水素原子とイソシアネート基のモル比が好ましくは $1:0.9\sim1.3$ となる量で有機ジイソシアネート化合物を添加して短時間撹拌した後、例えば、 $80\sim200$ ℃に加熱する方法。
 - [2] 官能基含有ブロック共重合体、高分子ポリオール、鎖伸長剤および有機ジイソシアネート化合物を、活性水素原子とイソシアネート基のモル比が好ましくは1:0.9~1.3となる量で混合して、例えば、
- 25 180~260℃の高温で反応させつつ混練する方法。
 - 〔3〕多軸スクリュー型押出機などの押出機に、高分子ポリオール、鎖

10

15

伸長剤および有機ジイソシアネート化合物を連続的に供給して、例えば、90~260 ℃に加熱し、反応系における活性水素原子とイソシアネート基のモル比が好ましくは1:0.9~1.3 となる量で官能基含有プロック共重合体を連続的に供給して、例えば、180~260 ℃の高温で連続溶融重合する方法。

27

- 〔4〕多軸スクリュー型押出機などの押出機に、官能基含有ブロック共重合体、高分子ポリオール、鎖伸長剤および有機ジイソシアネート化合物を、活性水素原子とイソシアネート基のモル比が好ましくは1:0. $9\sim1$. 3となる量で連続的に供給して、例えば、 $180\sim260$ $\mathbb C$ の高温で連続溶融重合する方法。
- [5] 多軸スクリュー型押出機などの押出機に、高分子ポリオール、鎖伸長剤および有機ジイソシアネート化合物を連続的に供給して、例えば、90~260℃に加熱してポリウレタンを形成した後に、官能基含有プロック共重合体を混合して、例えば、180~260℃の高温で連続溶融重合する方法。
- [6] 高分子ポリオール、鎖伸長剤および有機ジイソシアネート化合物を、例えば、 $180\sim260$ ℃の高温で反応させつつ混練して熱可塑性ポリウレタンを形成した後に、官能基含有ブロック共重合体を混合して、例えば、 $180\sim260$ ℃の高温で反応させつつ混練する方法。
- 20 [7]多軸スクリュー型押出機などの押出機に、官能基含有ブロック共 重合体およびポリウレタン(市販品等)を連続的に供給して、例えば、 180~260℃の高温で反応させる方法。
- [8] 官能基含有ブロック共重合体、高分子ポリオール、鎖伸長剤および有機ジイソシアネート化合物を、活性水素原子とイソシアネート基の 25 モル比が好ましくは1:0.9~1.3となる量で、有機溶媒中に加えて有機溶媒中でウレタン化反応を行う方法。

25



上記の手法により、官能基含有ブロック共重合体、高分子ポリオール、 鎖伸長剤および有機ジイソシアネート化合物、または高分子ポリオール、 鎖伸長剤および有機ジイソシアネート化合物の反応物と官能基含有ブロック共重合体を反応させて得られた重合体組成物(以下、ブロック共重 合体組成物と略称する)は、ブロック共重合体(II)以外に、未反応の 官能基含有ブロック共重合体、未反応の高分子ポリオール、未反応の 管能基含有ブロック共重合体、未反応の高分子ポリオール、未反応の鎖 伸長剤並びに未反応の有機ジイソシアネート化合物を含有することがあ る。これらの含有量は、反応に使用した原料の割合、反応温度等の反応 条件によって変化する。

また、ブロック共重合体組成物は、高分子ポリオール、鎖伸長剤および有機ジイソシアネート化合物から形成されるポリウレタンを含有する場合がある。さらに、官能基含有ブロック共重合体の製造工程にもよるが、上記したブロック共重合体組成物は、芳香族ビニル化合物系重合体ブロックと共役ジエン系重合体ブロックを有し、官能基を有しないプロック共重合体(これは、付加重合系ブロック(イ)に相当する重合体である)を含み得る。

ブロック共重合体 (II) は、例えば、ペレット等の形状とした上記のブロック共重合体組成物を、必要に応じて適当な大きさに粉砕した後、ジメチルホルムアミドなどのポリウレタンの良溶媒で処理して高分子ポリオール、鎖伸長剤および有機ジイソシアネートから形成され、官能基含有ブロック共重合体とは反応しなかったポリウレタン (ブロック共重合体組成物中に存在している場合)を除去し、次いで、シクロヘキサンなどの官能基含有ブロック共重合体の良溶媒で処理して未反応の官能基含有ブロック共重合体および付加重合系ブロック (イ) に相当する重合体 (ブロック共重合体組成物中に存在している場合)を抽出・除去し、残った固形物を乾燥することにより、取得することができる。



なお、本発明では、発明の趣旨を損なわない限り、上記のブロック共 重合体組成物をそのまま、熱可塑性重合体組成物の製造に使用してもよ い。

29

本発明の熱可塑性重合体組成物は、上記した(メタ)アクリル酸アル キルエステル系重合体(I) およびブロック共重合体(II) の重量をそれぞれWaおよびWbとするとき、これらの成分を

40/60≦Wb/Wa≦99.9/0.1 (1) となる割合で含有する。

プロック共重合体(II)の割合が上記の式(1)で示される範囲より 10 少ない場合には、熱可塑性重合体組成物の非粘着性、柔軟性、力学的性 能および溶融成形性などの特性が損なわれる。一方、ブロック共重合体 (II)の割合が上記の式(1)で示される範囲より多い場合には、溶融 成形性が良好な熱可塑性重合体組成物を得ることが困難となる。

(メタ) アクリル酸アルキルエステル系重合体(I) とプロック共重 15 合体(II) の重量比は、

7 5 / 2 5 ≤ W b / W a ≤ 9 9. 5 / 0. 5 の範囲内であることが 好ましく、

 $80/20 \le Wb/Wa \le 99/1$ の範囲内であることがより好ましい。

20 本発明の熱可塑性重合体組成物は、熱可塑性ポリウレタン(III)を含有することができる。熱可塑性ポリウレタン(III)を含有する場合、本発明の熱可塑性重合体組成物は、非粘着性、柔軟性および溶融成形性などの性能がより一層向上したものとなることがある。

熱可塑性ポリウレタン(III)としては、ブロック共重合体(II)の製25 造時に生成するポリウレタンに限定されるものではなく、上記した高分子ポリオール、鎖伸長剤および有機ジイソシアネート化合物から形成さ

10

れるものであれば使用することができる。熱可塑性ポリウレタン(III)における、有機ジイソシアネート化合物由来の窒素原子含有量は、高分子ポリオール、鎖伸長剤および有機ジイソシアネート化合物の合計重量に基づいて1~6.5重量%の範囲内であることが好ましく、1~6重量%の範囲内であることがより好ましく、1.3~5.5重量%の範囲内であることがさらに好ましく、1.6~5重量%の範囲内であることが特に好ましい。

30

また、熱可塑性ポリウレタン(III)の数平均分子量は200~300,000範囲内であることが好ましく、500~150,000の範囲内であることがより好ましく、1,000~100,000の範囲内であることがさらに好ましい。さらに、熱可塑性ポリウレタン(III)の硬度は、JIS A硬度で表現した場合、30~99の範囲内であることが好ましく、45~97の範囲内であることがより好ましく、60~9500範囲内であることがさらに好ましい。

- 15 熱可塑性ポリウレタン(III)の含有量は、(メタ)アクリル酸アルキルエステル系重合体(I)とブロック共重合体(II)の合計100重量部に対して1~1000重量部であることが好ましく、1~750重量部の範囲内であることがより好ましく、1~500重量部の範囲内であることがさらに好ましい。
- 20 また、本発明の熱可塑性重合体組成物は、芳香族ビニル化合物系重合体プロック(a-2)と共役ジエン系重合体プロック(b-2)を有するプロック共重合体またはその水素添加物(IV)[以下、芳香族ビニル化合物系プロック共重合体(IV)と略称することがある]を含有することができる。芳香族ビニル化合物系プロック共重合体(IV)を含有する場合、本発明の熱可塑性重合体組成物は、非粘着性、柔軟性および溶融成形性などの性能がより一層向上したものとなることがある。

10

15

20

25

芳香族ビニル化合物系プロック共重合体(IV)としては、プロック共 重合体(II)の製造時に使用する官能基含有プロック共重合体に由来す るものに限定されるわけではなく、上記した芳香族ビニル化合物、共役 ジエン化合物、他の共重合性単量体からなるものを使用することができ る。

芳香族ビニル化合物系プロック共重合体(IV)において、芳香族ビニ ル化合物から誘導される構造単位の含有量は、全構造単位に対して5~ 90重量%であることが好ましく、10~90重量%であることがより 好ましく、20~80重量%であることがさらに好ましい。また、芳香 族ピニル化合物系ブロック共重合体(IV)において、芳香族ビニル化合 物系重合体プロック(a-2)および共役ジエン系重合体ブロック(b - 2) の数平均分子量は特に制限されるものではないが、水素添加前の 状態で、芳香族ビニル化合物系重合体プロック(a-2)の数平均分子 量が2,500~100,000範囲内であり、共役ジエン系重合体 ブロック (b-2) の数平均分子量が10,000~250,000の 範囲内であることが好ましい。芳香族ビニル化合物系プロック共重合体 (IV) の全体の数平均分子量は、水素添加前の状態で、15,000~ 500,000の範囲内であることが好ましく、20,000~300, 0 0 0 の範囲内であることがより好ましい。なお、上記の数平均分子量 は、ゲルパーミュエーションクロマトグラフィー(GPC)により標準 ポリスチレン換算で測定した値である。

芳香族ビニル化合物系プロック共重合体(IV)において、共役ジエン系重合体プロック(b-2)は水素添加されていなくても、一部が水素添加されていてもよい。共役ジエ ン系重合体プロックの水素添加率としては、耐熱性、耐候性および耐光性の観点から、50モル%以上であることが好ましく、60モル%以上

10

15

20

25

であることがより好ましく、80モル%以上であることがさらに好ましい。

32

芳香族ピニル化合物系プロック共重合体(IV)における芳香族ピニル化合物系重合体プロック(a-2)と共役ジエン系重合体プロック(b-2)との結合形態は特に制限されず、直鎖状、分岐状、放射状、またはそれらが組合わさった結合形態のいずれであってもよいが、直鎖状の結合形態であることが好ましい。また、芳香族ピニル化合物系プロック共重合体(IV)は、2個以上の芳香族ピニル化合物系重合体プロックと1個以上の共役ジエン系重合体プロックが直鎖状に結合したプロック共重合体の形態であることが好ましく、2個の芳香族ピニル化合物系重合体プロックと1個の共役ジエン系重合体プロックが直鎖状に結合したトリプロック共重合体の形態であることがより好ましい。

芳香族ビニル化合物系ブロック共重合体(IV)は、分子鎖の末端または分子鎖中に、水酸基、カルボキシル基、酸無水物基、エポキシ基、アミノ基、ハロゲン原子、メルカプト基などの官能基を有していてもよい。

芳香族ビニル化合物系プロック共重合体(IV)は、230 ℃、2.1 6 kg荷重下で測定したメルトフローレート(MFR)が100 g/1 0分以下であることが好ましく、50 g/10 分以下であることがより好ましく、30 g/10 分以下であることがさらに好ましい。なお、上記したメルトフローレート(MFR)は、ASTM D-1238 に準拠して測定した値である。

また、芳香族ピニル化合物系プロック共重合体(IV)のJIS A硬度は、 $30\sim95$ の範囲内にあることが好ましく、 $40\sim90$ の範囲内にあることがより好ましく、 $50\sim85$ の範囲内にあることがさらに好ましい。上記したJIS A硬度は、JIS K-6253に準拠して測定した値である。

10

15

20

25

芳香族ビニル化合物系プロック共重合体(IV)の含有量は、(メタ)アクリル酸アルキルエステル系重合体(I)とプロック共重合体(II)の合計 100 重量部に対して $1\sim100$ 重量部であることが好ましく、 $1\sim750$ 重量部の範囲内であることがより好ましく、 $1\sim500$ 重量部の範囲内であることがさらに好ましい。

本発明の熱可塑性重合体組成物は、発明の効果を損なわない範囲内で、 必要に応じて、パラフィン系オイル(V)を含有していてもよい。

本発明で使用するパラフィン系オイル (V) は、パラフィン成分 (鎖状炭化水素)を60重量%以上含むものが使用されるが、パラフィン成分 (鎖状炭化水素)を80重量%以上含むものが好ましい。パラフィン系オイル (V) は、その他の成分としては、ベンゼン環やナフテン環などの芳香族環を有する成分を含有していてもよい。

パラフィン系オイル(V)の流動点は、 $-40\sim0$ $\mathbb C$ の範囲内にあることが好ましい。かかる流動点を有するパラフィン系オイル(V)を使用することにより、非粘着性、柔軟性、溶融成形性などの種々の特性がより一層優れた熱可塑性重合体組成物を得ることができる。パラフィン系オイル(V)の流動点は、 $-30\sim0$ $\mathbb C$ の範囲内であることがより好

ましい。なお、本明細書でいうパラフィン系オイル (V) の流動点は、 JIS K-2269に準拠して測定した値である。

パラフィン系オイル (V) の引火点は、200~400℃の範囲内にあることが好ましい。かかる引火点を有するパラフィン系オイル (V) を使用することにより、非粘着性、柔軟性、溶融成形性などの種々の特性がより一層優れた熱可塑性重合体組成物を得ることができる。パラフィン系オイル (V) の引火点は、250~350℃の範囲内であることがより好ましい。なお、本明細書でいうパラフィン系オイル (V) の引火点は、JIS K-2265に準拠して測定した値である。

- 10 本発明の熱可塑性重合体組成物は、パラフィン系オイル(V)を配合することにより、非粘着性、柔軟性および溶融成形性をさらに向上させることができる場合があるが、上記した芳香族ビニル化合物系ブロック共重合体(IV)と併用することにより、パラフィン系オイル(V)の移行がない、柔軟性が非常に優れた組成物とすることができる。
- 15 パラフィン系オイル (V) の含有量は、(メタ) アクリル酸アルキルエステル系重合体 (I) とプロック共重合体 (II) の合計 100 重量部に対して $1\sim100$ 重量部であることが好ましく、 $1\sim750$ 重量部の範囲内であることがより好ましく、 $1\sim500$ 重量部の範囲内であることがより好ましく、 $1\sim500$ 重量部の範囲内であることがさらに好ましい。
- 20 本発明の熱可塑性重合体組成物は、所望により、上記した熱可塑性ポリウレタン(III)、芳香族ビニル化合物系プロック共重合体(IV) およびパラフィン系オイル(V)を含有していてもよい。その場合、熱可塑性ポリウレタン(III)の重量をWc、芳香族ビニル化合物系プロック共重合体(IV)の重量をWd、パラフィン系オイル(V)の重量をWeと するとき、(メタ)アクリル酸アルキルエステル系重合体(I)の重量Wa、プロック共重合体(II)の重量Wbも含めて、以下の関係式(2)



~ (5) を満足するような割合で使用することが好ましい。

 $5/100 \le Wb/Wd \le 200/100$ (2)

 $10/100 \le We/Wd \le 300/100$ (3)

 $5/100 \le Wc/Wd \le 300/100$ (4)

5 $1/100 \le Wa/(Wb+Wc+Wd+We) \le 20/100$ (5)

(メタ) アクリル酸アルキルエステル系重合体(I)、プロック共重合体(II)、熱可塑性ポリウレタン(III)、パラフィン系オイル(V)と芳香族ビニル化合物系プロック共重合体(IV)の重量比は、

 $2/100 \le Wa/(Wb+Wc+Wd+We) \le 18/100$ の 範囲内であることが好ましく、

 $3/100 \le Wa/(Wb+Wc+Wd+We) \le 16/100$ の 範囲内であることがより好ましい。

また、本発明の熱可塑性重合体組成物は、本発明の効果を損なわない 範囲内で必要に応じて、熱硬化型のポリウレタン樹脂;ポリアミド樹脂; ポリエステル樹脂;ポリ塩化ビニル樹脂;ポリ塩化ビニリデン樹脂;ポ リカーボネート樹脂;ポリオキシメチレン樹脂;エチレン一酢酸ビニル 共重合体ケン化物;芳香族ビニル化合物とシアン化ビニル化合物の共重 合体;芳香族ビニル化合物、シアン化ビニル化合物およびオレフィン化 20 合物の共重合体、スチレン系重合体、オレフィン系重合体等の樹脂を含 有していてもよい。

さらに、本発明の熱可塑性重合体組成物は、必要に応じ、ステアリン酸カルシウム、ステアリン酸亜鉛、ステアリン酸バリウム、ステアリン酸カドミウム、ステアリン酸鉛等の金属石けん;二塩基性硫酸塩、二塩 25 基性ステアリン酸鉛、水酸化カルシウム、ケイ酸カルシウム等の無機安定剤;滑剤、顔料、耐衝撃改良剤、加工助剤、結晶核剤、補強剤、着色

25

剤、難燃剤、耐候性改良剤、紫外線吸収剤、酸化防止剤、耐加水分解性 向上剤、防かび剤、抗菌剤、光安定剤、耐電防止剤、シリコンオイル、 プロッキング防止剤、離型剤、発泡剤、香料などの各種添加剤;ガラス 繊維、ポリエステル繊維等の各種繊維;タルク、シリカ、木粉等の充填 剤;各種カップリング剤などの任意成分を必要に応じて配合することが できる。

36

本発明の熱可塑性重合体組成物は、上記した構成成分を均一に混合し得る方法であればいずれの方法で製造してもよいが、溶融混練法が簡便 10 であり好ましい。

本発明の熱可塑性重合体組成物は、例えば、各構成成分を、単軸押出機、二軸押出機、ニーダー、ミキシングロール、バンバリーミキサーなどの溶融混練装置を用いて、通常、120~220℃の温度で約30秒~5分間程度溶融混練することによって製造することができる。

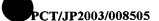
お融混練に際し、各構成成分の配合順序には特に制限はなく、(メタ)アクリル酸アルキルエステル系重合体(I)およびプロック共重合体(II) [あるいは上記のプロック共重合体組成物]を同時に溶融混練装置に供給して混練してもよいし、ブロック共重合体(II) [あるいは上記のプロック共重合体組成物]を溶融混練によって製造しているところに(メタ)アクリル酸アルキルエステル系重合体(I)を添加し、溶融混練してもよい。

また、上記のブロック共重合体(II) [あるいは上記のブロック共重合体組成物]の製造を、(メタ)アクリル酸アルキルエステル系重合体(I)の存在下に行なうことにより、本発明の熱可塑性重合体組成物を製造することも可能である。

熱可塑性ポリウレタン(III)、芳香族ビニル化合物系プロック共重合

10

15



体(IV)、パラフィン系オイル(V)、さらには上記の任意成分は、(メタ)アクリル酸アルキルエステル系重合体(I)およびブロック共重合体(II) [あるいは上記のブロック共重合体組成物]を含有する組成物の調製時、または調製後のいずれの段階で配合してもよい。(メタ)アクリル酸アルキルエステル系重合体(I) およびブロック共重合体(II) を含有する組成物の調製時に配合する場合、熱可塑性ポリウレタン(III)、芳香族ピニル化合物系ブロック共重合体(IV)、パラフィン系オイル(V)、あるいは上記の任意成分は、(メタ)アクリル酸アルキルエステル系重合体(I)およびブロック共重合体(II) [あるいは上記のブロック共重合体組成物]とは別個に溶融混練装置に供給して混練してもよいし、(メタ)アクリル酸アルキルエステル系重合体(I)およびブロック共重合体(II) [あるいは上記のブロック共重合体(II) [あるいは上記のブロック共重合体(II) [あるいは上記のブロック共重合体組成物]の少なくとも1種に含有させた上で溶融混練装置に供給して混練してもよいが、ブロック共重合体(II) [あるいは上記のブロック共重合体組成物]に含有させた上で溶融混練装置に供給して混練することが好ましい。

溶融混練によって調製された溶融状態の組成物は、そのまま成形に使用してもよいし、一旦ペレット状にした上で、成形に使用することもできる。

20 本発明の熱可塑性重合体組成物は、溶融成形、加熱加工が可能であり、 押出成形、射出成形、プレス成形、ブロー成形、カレンダー成形、流延 成形などの任意の成形方法によって種々の成形品を円滑に製造すること ができる。本発明の熱可塑性重合体組成物は、非粘着性で、取扱い性お よび溶融成形性(溶融吐出安定性)に優れているために、円滑に、且つ 25 著しく高生産性で、例えば、押出機の種類や能力(吐出量)、生産条件、 運転時間(連続運転性)などがより広い範囲で使用できる。さらに、本

10

20

25

発明の熱可塑性重合体組成物を使用すると、非粘着性、柔軟性、力学的 性能などの各種の特性に優れた成形品を得ることができる。

本発明の熱可塑性重合体組成物からなる成形品は、フィルム状、シー ト状、チュープ状、三次元形状等の任意の形状の物品を包含する。該成 形品は、自動車部品、家電部品、コンピュータ部品、機械部品、パッキ ン、ガスケット、ホースなどの広範な各種用途に供することができる。

さらに、本発明の熱可塑性重合体組成物は溶融接着性に極めて優れて いて、各種の他の材料(例えば、合成樹脂、ゴム、金属、木材、セラミ ック、紙、布帛など)と溶融下に強固に接着することができるので、他 の材料との複合成形体(積層体、複合構造体など)の製造に特に有効に 使用することができる。本発明の熱可塑性重合体組成物を溶融接着させ る他の材料の種類は特に制限されないが、本発明の熱可塑性重合体組成 物は、特に極性を有する材料に対する溶融接着性に優れている。

上記した他の材料の具体例としては、ポリウレタン、ポリアミド、ポ リエステル、ポリカーボネート、ポリフェニレンスルフィド、ポリアク 15 リレート、ポリメタクリレート、ポリエーテル、ポリスルホン、アクリ ロニトリル/スチレン共重合体(AS樹脂)、スチレン/無水マレイン酸 共重合体(SMA樹脂)、ゴム強化ポリスチレン(HIPS樹脂)、アク リロニトリループタジエンースチレン共重合体(ABS樹脂)、メタクリ ル酸メチル/スチレン共重合体 (MS樹脂)、メタクリル酸メチル/プタ ジエン/スチレン共重合体 (MBS樹脂)、アクリロニトリル/スチレン /ブタジエン系共重合体、塩化ビニル系重合体、塩化ビニリデン系重合 体、塩化ビニル/酢酸ビニル共重合体、ポリフッ化ビニリデン、フェノ ール樹脂、エポキシ樹脂などの各種の合成樹脂;イソプレンゴム、ブタ ジエンゴム、プタジエンースチレンゴム、ブタジエンーアクリロニトリ ルゴム、クロロプレンゴム、プチルゴム、ウレタンゴム、シリコーンゴ

10

15

20

25

ム、フッ素ゴム、アクリロニトリルゴムなどの各種の合成ゴム;鉄、アルミニウム、銅などの金属やステンレス、ブリキ、トタンなどの各種合金などを挙げることができる。

本発明の熱可塑性重合体組成物を使用してなる複合成形体では、層の数、各層の厚さ、形状、構造なども特に制限されず、複合成形体の用途などに応じて決めることができる。何ら限定されるものではないが、複合成形体としては、例えば、本発明の熱可塑性重合体組成物の1つの層と他の材料の1つの層を有する複合成形体(積層体)、他の材料を挟んでその両側に本発明の熱可塑性重合体組成物の層を有する複合成形体(積層体)、2つの他の材料の層の間に本発明の熱可塑性重合体組成物の層を少なくとも1層有し且つ同じか又は異なる他の材料の層を2層以上有する複合成形体(積層体)などを挙げることができる。そして、複合成形体が他の材料からなる層を2つ以上有する場合は、それぞれの層を構成する他の材料は同じであっても、または異なっていてもよい。また、複合成形体が本発明の熱可塑性重合体組成物よりなる層を2つ以上有する場合は、それぞれの層を構成する熱可塑性重合体組成物は同じであってもよい。

本発明の熱可塑性重合体組成物と他の材料からなる複合成形体の製法は特に制限されず、溶融接着により複合成形体を製造する方法であればいずれの方法を採用して行ってもよい。そのうちでも、複合成形体の製造に当たっては、例えばインサート射出成形法、二色射出成形法、コアバック射出成形法、サンドイッチ射出成形法、インジェクションプレス成形法などの射出成形方法; T ダイラミネート成形法、共押出成形法、押出被覆法などの押出成形法; プロー成形法; カレンダー成形法; プレス成形法、溶融注型法などの溶融を伴う成形法を採用することができる。

10

前記した成形法のうち、インサート射出成形法による場合は、予め所 定の形状および寸法に形成しておいた他の材料を金型内にインサートし ておき、そこに本発明の熱可塑性重合体組成物を射出成形して本発明の 熱可塑性重合体組成物よりなる部材と他の材料よりなる部材を有する複 合成形体を製造する方法が一般に採用される。この場合に、金型内にイ ンサートしておく他の材料の形成方法は特に制限されない。インサート しておく他の材料が合成樹脂やゴム製品である場合は、例えば、射出成 形、押出成形とその所定の寸法への切断、プレス成形、注型などのいず れの方法で製造したものであってもよい。また、インサートしておく他 の材料が金属材料である場合は、例えば、金属製品を製造する従来汎用 の方法(鋳造、圧延、切断、工作加工、研削加工など)によって所定の 形状および寸法に予め形成しておけばよい。

また、上記した二色射出成形法によって複合成形体を製造する場合は、 二台以上の射出装置を用いて、金型内に他の材料を射出成形した後に、 金型の回転や移動などによって金型キャビティーを交換し、最初の射出 成形によって形成した他の材料からなる成形品と第2の金型壁との間に 形成された空隙部に本発明の熱可塑性重合体組成物を射出成形して複合 成形体を製造する方法が一般に採用される。上記したコアバック射出成 形法による場合は、1台の射出成形機と1個の金型を用いて、金型内に 他の材料を最初に射出成形して成形品を形成した後、その金型のキャビ ティーを拡大させ、そこに本発明の熱可塑性重合体組成物を射出成形し て複合成形体を製造する方法が一般に採用される。

また、前記した射出成形方法において、材料の射出順序を逆にして、 金型に最初に本発明の熱可塑性重合体組成物を射出して第1の成形品を つくり、次いで他の材料(熱可塑性樹脂など)を射出成形して複合成形 体を製造してもよい。



上記した押出成形によって本発明の熱可塑性重合体組成物の層と他の 熱可塑性材料の層を有する複合成形体を製造する場合は、内側と外側、 上側と下側、左側と右側とに2層以上に分割された金型(押出ダイ部な ど)を通して、本発明の熱可塑性重合体組成物と他の材料(熱可塑性樹 脂等)を2層以上に同時に溶融押出して接合させる方法などが採用でき 5 る。また、他の材料が熱可塑性でない場合は、他の材料の上や周囲に、 本発明の熱可塑性重合体組成物を溶融下に押出被覆することによって複 合成形体を製造することができる。さらに、例えば、カレンダー成形を 行う場合は、溶融可塑化状態にあるかまたは固形状態にある他の材料上 に、本発明の熱可塑性重合体組成物を溶融下にカレンダー加工して被覆 10 積層させることにより目的とする複合成形体を製造することができる。 また、例えば、プレス成形による場合は、他の材料の配置下に本発明の 熱可塑性重合体組成物を用いて溶融プレスを行うことによって複合成形 体を製造することができる。

本発明の熱可塑性重合体組成物と他の材料からなる複合成形体は、各種工業製品や部品として使用することができる。その具体例としては、インストルメントパネル、センターパネル、センターコンソールボックス、ドアトリム、ピラー、アシストグリップなどの自動車や車両用の各種内装部材;モール等の自動車外装部品;電動工具グリップ、冷蔵庫戸30 当たり、カメラグリップ、掃除機のバンパー、リモコンスイッチやツマミ、OA機器の各種キートップなどの家電部品;水中メガネ、水中カメラカバーなどの水中使用製品;各種カバー部品;密閉性、防水性、防音性、防振性を目的する各種パッキン付き工業部品;ラック&ピニオンブーツ、サスペンションブーツ、等速ジョイントブーツなどの自動車機能35 部品;カールコード電線被覆、ベルト、ホース、チューブ、消音ギアなどの電気・電子部品;スポーツ用品;ドア、窓枠材などの建築用資材;

10

各種継手;バルブ部品;医療用ギプス等々の各種製品を挙げることができる。そして、本発明の熱可塑性重合体組成物からなる層が複合成形体の少なくとも1つの表面に現れている製品においては、該熱可塑性重合体組成物が弾力性で且つ柔軟性を有することにより、接触したときの柔らかい良好な感触を示し、しかも衝撃吸収性(クッション性)を有し、耐衝撃性にも優れているので、安全面でも優れたものとなる。

42

また、本発明の熱可塑性重合体組成物は、発泡体を製造する上で非常に有利な溶融特性を有していることが見出された。本発明の熱可塑性重合体組成物を使用すると、発泡構造を有する各種成形体や発泡構造を有する部材を有する複合成形体を簡便かつ効率的に製造することができる。以下、本明細書では、複合成形体における発泡構造を有する部材も含めて発泡体と称する。

本発明の熱可塑性重合体組成物を使用して発泡体を製造するに当たり、 15 発泡剤としては、熱分解型発泡剤(化学発泡剤)および物理的発泡剤(二酸化炭素、窒素、アルゴン等の不活性ガスまたは不活性気体よりなる発泡剤)のいずれもが使用可能であるが、熱分解型発泡剤が好ましく用いられる。

本発明で用い得る熱分解型発泡剤(VI)としては、例えば、アゾジカ20 ルボンアミド、4,4'ーオキシピス(ベンゼンスルホニルヒドラジド)、pートルエンスルホニルヒドラジド、アゾビスイソプチロジニトリル、アゾジアミノベンゼン、アゾヘキサヒドロベンゾジニトリル、バリウムアゾジカルボキシレート、N,N'ージニトロソペンタメチレンテトラミン、N,N'ージニトロソーN,N'ージメチルテレフタルアミド、tープチルアミノニトリル、pートルエンスルホニルアセトンヒドラゾンなどの有機系熱分解型発泡剤;重炭酸ナトリウム、炭酸アンモニウム

などの無機系熱分解型発泡剤などを挙げることができ、これらのうち1 種または2種以上を使用することができる。このうちでも、本発明では、 アゾジカルポンアミドが、ブロック共重合体(II)および数平均分子量 が100,000以上である(メタ)アクリル酸アルキルエステル系重 合体(I)からなる熱可塑性重合体組成物の溶融温度以上の分解温度を 5 有していて、取扱い性に優れており、ガス発生量が多く、しかもその分 解挙動が熱可塑性重合体組成物の溶融成形に適しているなどの点から好 ましく用いられる。また、上記の熱分解型発泡剤のうちで、例えば、ア ゾジカルボンアミド、4,4'-オキシビス(ベンゼンスルホニルヒド ラジド)、p - トルエンスルホニルヒドラジド、重炭酸ナトリウムなどは 10 ポリウレタン成分の分子量低下を引き起こす作用があり、一方、N、N' - ジニトロソペンタメチレンテトラミンなどはポリウレタン成分の架橋 を促進する作用を有する。そのため、ポリウレタン成分の分子量低下を 引き起こす発泡剤と、架橋を促進する発泡剤を併用した場合には、ポリ 15 ウレタン成分に適度な架橋をもたらし、溶融粘度の低下の抑制が可能と なり、機械的特性、物理的特性、化学的特性に優れ、発泡状態の良好な 発泡体を形成させることができる。

熱分解型発泡剤(VI)の添加量は、目的とする発泡体の発泡倍率(比重)、用途、発泡剤のガス発生量などに応じて調節が可能であるが、一般に、ブロック共重合体(II)および(メタ)アクリル酸アルキルエステル系重合体(I)の合計重量100重量部に対して、0.05~10重量部程度であることが好ましく、0.1~5重量部程度であることがより好ましく、0.3~3重量部であることがさらに好ましい。

また、上記した熱分解型発泡剤(VI)を用いて発泡体を製造するに当 25 たって、発泡を円滑に行わせて、より均一で微細な気泡を有する発泡体 を得るために、発泡助剤を併用してもよい。その場合の発泡助剤として

10

15

20

は、それぞれの熱分解型発泡剤に対して従来から用いられている発泡助剤を使用することができる。例えば、アゾ系発泡剤、重炭酸ナトリウム、ヒドラジン系発泡剤に対してはカルボン酸金属、炭酸カルシウムなどの金属炭酸塩、シリカ、アルミナなどの金属酸化物、タルクなどの鉱物などの発泡助剤を使用することができ、また、例えばN, N'ージニトロソペンタメチレンテトラミンに対しては尿素系化合物や有機酸などの発泡助剤を使用することができる。

発泡助剤を使用する場合は、その使用量を製造を目的とする発泡体の発泡倍率(比重)、用途、発泡剤のガス発生量などに応じて適宜調節することができるが、通常、プロック共重合体(II) および(メタ) アクリル酸アルキルエステル系重合体(I)の合計重量100重量部に対して、0.005~10重量部であることが好ましく、0.01~5重量部であることがより好ましく、0.1~2重量部であることが更に好ましい。また、熱分解型発泡剤(VI)に対する使用割合としては、熱分解型発泡剤(VI)の1重量部に対して、発泡助剤を0.1~1重量部とすることが好ましい。

さらに、上記した熱分解型発泡剤(VI)を用いて発泡体を製造するに 当たって、他の添加剤、例えば、均一で微細な気泡を形成するための気 泡調節剤(無機微粉末など)、充填剤、補強材、顔料、酸化防止剤、紫外 線吸収剤、可塑剤、帯電防止剤、加水分解防止剤、滑剤、難燃剤などの 添加剤の1種または2種以上を使用することもできる。

上記した熱分解型発泡剤(VI)および必要に応じて使用される発泡助剤や他の添加剤は、予め本発明の熱可塑性重合体組成物に含有させておくことが好ましい。

25 熱分解型発泡剤 (VI) および必要に応じて使用される発泡助剤や他の 添加剤を含有する本発明の熱可塑性重合体組成物を調製するに当たって

10

15

は、その調製方法は特に制限されないが、例えば、ブロック共重合体(II)、 (メタ)アクリル酸アルキルエステル系重合体(I)、並びに熱分解型発 泡剤(VI)、さらに必要に応じて、発泡助剤やその他の成分を、樹脂材料 の混合に通常用いられているような縦型、または水平型の混合機を用い て所定の割合で予備混合した後、一軸または二軸の押出機、ミキシング ロール、バンバリーミキサーなどを用いて、回分式または連続式で加熱 下に溶融混練することにより製造することができる。

本発明の熱可塑性重合体組成物は熱可塑性であり、使用するブロック 共重合体(II)、並びに(メタ)アクリル酸アルキルエステル系重合体(I) の種類、あるいはこれらの配合割合などにもよるが、一般に約150~ 250℃の温度に加熱することにより溶融する。そして、本発明の熱可 塑性重合体組成物は発泡に適した溶融特性を示す。そのため、本発明の 熱可塑性重合体組成物を用いて溶融発泡成形を行うと、大きさが揃った 微細な気泡が全体にムラなく分布していて、しかも機械的特性、物理的 特性、外観などに優れる発泡体を円滑に製造することができる。

本発明の熱可塑性重合体組成物を使用して発泡体を製造する方法としては、

- ①本発明の熱可塑性重合体組成物を使用してフィルム、シート、繊維、20 チューブなどの各種成形体(未発泡)を製造し、次いで、発泡させる方法、
 - ②本発明の熱可塑性重合体組成物を使用して成形と発泡を同時に行い、 フィルム、シート、繊維、チューブなどの各種成形体を製造する方法、
- ③上記した①の方法で得られた未発泡の各種成形体を二次加工すると同 25 時に発泡させる方法
 - ④本発明の熱可塑性重合体組成物からなる部材 (未発泡) と他の材料か

らなる部材を有する複合成形体を製造し、次いで、発泡させる方法、

⑤本発明の熱可塑性重合体組成物を使用して他の材料から部材と複合化 された複合成形体を製造する際に、他の材料との複合化と発泡を同時に 行う方法、

5 などの方法が挙げられる。

本発明の熱可塑性重合体組成物を使用して各種成形体を製造する方法 としては、前記した溶融成形、加熱加工が可能であり、押出成形、射出 成形、プレス成形、ブロー成形、カレンダー成形、流延成形などの任意 の成形方法が利用可能である。

- 10 また、本発明の熱可塑性重合体組成物を使用して複合成形体を製造する方法としては、前記したインサート射出成形法、二色射出成形法、コアバック射出成形法、サンドイッチ射出成形法、インジェクションプレス成形法などの射出成形方法; Tダイラミネート成形法、共押出成形法、押出被覆法などの押出成形法; プロー成形法; カレンダー成形法; プレス成形法、溶融注型法などの溶融を伴う成形法を採用することができる。本発明の熱可塑性重合体組成物からなる発泡体を製造する場合、こうした成形法の中でも、溶融押出発泡成形を採用すると、有機溶剤やフロンガスなどのような環境汚染物質を使用することなく、良好な作業性で、生産性よく発泡体を製造することができるので好ましい。
- 本発明の熱可塑性重合体組成物を使用して成形、加工と同時に発泡を行わせる場合には、成形、加工の少なくともある段階で熱分解型発泡剤の分解温度以上の温度を採用して、成形、加工を行えばよい。そして、熱分解型発泡剤の種類や併用する発泡助剤の種類などによってその温度は異なるが、上記したような熱分解型発泡剤は一般に約100~25
 0℃の範囲で分解するので、熱分解型発泡剤を分解させて発泡体を製造するには、使用する熱分解型発泡剤や発泡助剤の種類などに応じて、1



00~250℃またはそれ以上の温度を採用して加熱発泡させるとよい。 上記のようにして得られる発泡体は、そのまま使用してもよいし、他 の材料と複合化して使用することもできる。他の材料としては、天然繊 維、合成繊維、半合成繊維、無機繊維などからなる織布、編布、不織布 などの布帛類;紙;プラスチックやゴムからなるフィルム、シート、板、 その他の形状を有する物体;金属からなる箔、シート、板、その他の形 状を有する物体;木材;セラミックなどを挙げることができる。発泡体 と他の材料の複合化に当たっては、溶融接着、加熱圧着、接着剤による 接着などの任意の方法を使用することができる。

10 本発明の熱可塑性重合体組成物からなる発泡体は、人工皮革、壁材や 床材などの建築材、椅子などの家具類や車両のシート、車両などの内装 材、履物、鞄類、袋物、衣類、衣料雑貨、手袋、クッション材、断熱材、 緩衝材、軽量ベルトなどとして、広範囲な用途に有効に使用することが できる。

15 そのようなものの中でも、本発明の熱可塑性重合体組成物からなる発泡体は、繊維質基材と複合化したものが特に有用である。また、本発明の熱可塑性重合体組成物からなる発泡体は、繊維質基材と複合化し、さらに、発泡体の上に熱可塑性エラストマーよりなる無孔質層を形成した積層体として使用してもよい。この積層体は、繊維質基材の強靭性、発20 泡体の柔軟性や適度な弾力性、無孔質層のしなやかな風合や触感などの、3層の性質が複合的に発揮されて、天然皮革に極めて近似した良好な風合、外観、触感など有しているので、合成皮革または人工皮革として有用である。

以下に、繊維質基材、発泡体および無孔質層を有する積層体(以下、 25 これを「3層構造積層体」と称することがある)について説明する。 繊維質基材は、適度な厚みと充実感を有し、且つ柔軟な風合を有する シート状の繊維質基材であればいずれも使用でき、従来から皮革様の積層体の製造に用いられている各種の繊維質基材を使用することができる。限定されるものではないが、繊維質基材としては、例えば極細繊維またはその束状繊維、特殊多孔質繊維、通常の合成繊維、半合成繊維、天然繊維、無機繊維などを用いて形成された絡合不織シートや編織物シートなどの繊維質シート;前記した繊維質シートにポリウレタンなどのような高分子材料を含有させた繊維質シート;前記したいずれかの繊維質シートの表面にさらに高分子材料の多孔質被覆層を形成した繊維質シートなどを使用することができる。

48

- 10 上記したうちでも、繊維質基材としては、極細繊維または極細繊維束を用いて形成されている繊維質シートが好ましく用いられ、その場合に得られる3層構造積層体の風合などの点から、極細繊維の単繊維繊度が0.5デニール以下であることが好ましく、0.1デニール以下であることがより好ましい。また、繊維質基材を極細繊維束から形成する場合は、極細繊維束のトータルデニールが0.5~10デニールであることが、得られる積層体の風合などの点から好ましい。また、繊維質基材を構成する極細繊維は、ポリエステル系繊維および/またはナイロン系繊維から形成されていることが、得られる積層体の強度、感触、コストなどの点から好ましい。
- 20 特に、繊維質基材として、上記したような極細繊維束の不織布から形成されていて、且つ不織布中に高分子材料を含有させてある繊維質シートを使用すると、天然皮革に一層近似した良好な風合や触感などを有する積層体を得ることができるので好ましい。その場合に不織布中に含有させる高分子材料としては、ポリウレタン系重合体、ポリアミド系重合25 体、塩化ビニル系重合体、ポリビニルプチラール系重合体、アクリル系重合体、ポリアミノ酸系重合体、シリコーン系重合体などを挙げること

15

ができ、これらの重合体は単独で使用しても、または2種以上を併用してもよい。そのうちでも、ポリウレタン系重合体を含有させた繊維質シートを繊維質基材として用いると、繊維質基材上に積層する発泡体(すなわち本発明の熱可塑性重合体組成物から形成された発泡体)との親和性が高く、繊維質基材と発泡体との間の接着が強固になるので、特に好ましい。そして、高分子材料を含浸させた繊維質シートからなる繊維質基材における高分子材料の含有量は、高分子材料を含浸させる前の繊維質シートの重量に基づいて、約10~70重量%程度であることが好ましい。

10 また、繊維質基材と発泡体との接着を向上させるために、繊維質基材の表面に、発泡体と親和性の高い重合体を含む表面処理剤の被覆層を形成しておいてもよく、その場合の被覆層の厚さは5μm以下とすることが好ましい。

繊維質基材の厚さは、得られる積層体の用途などに応じて決めることができるが、繊維質基材上に積層される発泡体、さらには無孔質層の厚さとのバランスの点から、繊維質基材の厚さが 0.3 mm~3 mm程度であることが好ましく、0.5 mm~2 mm程度であることがより好ましい。

また、柔軟な風合を有し、且つ適度な反発性および腰感のある積層体 20 を得るためには、繊維質基材の見掛け比重が 0.25~0.5g/cm³ であることが好ましく、0.3~0.35g/cm³ であることがより好ましい。繊維質基材の見掛け比重が大きすぎるとゴム様の風合となり易く、一方、繊維質基材の見掛け比重が小さ過ぎると反発性および腰のない風合となり、やはり天然皮革に近似した風合が得られにくくなる。

25 繊維質基材上に設けられる発泡体の厚さは、用途などに応じて選択することができるが、一般的には、 $50\sim800~\mu$ m程度であることが好

15

20

25

ましく、 $50\sim600\mu$ m程度であることがより好ましい。また、発泡 体の発泡倍率 [(発泡させる前の熱可塑性重合体組成物の比重) ÷ (発泡 体の見掛け比重)]は約1.5~4倍であることが好ましい。発泡体の発 泡倍率が、前記した範囲内であると、柔軟性および適度な弾力性があり、

50

積層体を引っ張ったり、折り曲げたりしたときに表面に低品位の皺や凹 凸模様などが生じず、高級感のある皮革様の積層体となり、しかも繊維 質基材と発泡体との接合強度が大きくなり、層間剥離などが生じない。

また、発泡体上に設けられる無孔質層を形成する熱可塑性エラストマ ーとしては、柔軟性、弾力性、耐摩耗性、機械的強度、耐候性、耐加水 10 分解性などに優れていて、且つ発泡体と親和性のある熱可塑性エラスト マーであればいずれも使用できる。無孔質層を形成する熱可塑性エラス トマーとしては、例えば、熱可塑性ポリウレタン;ポリエチレンテレフ タレート、ポリプロピレンテレフタレート、ポリブチレンテレフタレー トなどの結晶性の芳香族ポリエステルをハードセグメントとし、ガラス 転移温度の低い脂肪族ポリエーテル、脂肪族ポリエステル、脂肪族ポリ カーボネート、脂肪族ポリエステルポリカーボネートなどをソフトセグ メントとするポリエステルエラストマー;6-ナイロン、6,6-ナイ ロン、12-ナイロンなどのポリアミドをハードセグメントとし、脂肪 族ポリエーテル、脂肪族ポリエステル、脂肪族ポリエステルエーテルな どをソフトセグメントとするポリアミドエラストマー:スチレン系重合 体をハードセグメントとし、ポリイソプレン、ポリブタジエン、水素添 加ポリイソプレン、水素添加ポリブタジエンなどをソフトセグメントと するスチレン系エラストマー;シリコーン系エラストマー;塩素化ポリ マー系エラストマー;ポリプロピレンをハードセグメントとしエチレン プロピレンゴムや部分架橋エチレンプロピレンゴムなどをソフトセグメ ントとするポリオレフィン系エラストマー;フッ素系樹脂をハードセグ

10

15

20

25

メントとしフッ素系ゴムをソフトセグメントとするフッ素系重合体エラストマー; 1, 2 ープタジエン系重合体エラストマー; ウレタン/塩ビ系エラストマー; エチレンー酢酸ビニル共重合体、エチレンーエチルアクリレート共重合体、エチレンーアクリル酸ーアクリル酸ナトリウム三元共重合体などのエチレン系共重合体などを挙げることができ、これらの1種または2種以上を用いて無孔質層を形成することができる。

無孔質層は、上記した熱可塑性エラストマーのうちでも、熱可塑性ポリウレタンまたは熱可塑性ポリウレタンと他の熱可塑性エラストマーとの混合物から成形されていることが好ましい。その場合、発泡体と無孔質層との間の接着強度が大きくなって両層間の剥離などが生じなくなり、物性に極めて優れる積層体を得ることができる。無孔質層を熱可塑性ポリウレタンまたは熱可塑性ポリウレタンと他の熱可塑性エラストマーとの混合物から成形するに当たっては、無孔質層を形成する熱可塑性ポリウレタンとして、種々の熱可塑性ポリウレタンを使用することができる。一般的には、無孔質層を構成する熱可塑性ポリウレタンとして、積層体を構成する発泡体に比べて多少硬度の高いものを使用すると、積層体の耐摩耗性を一層向上させることができる。

また、無孔質層の厚さは、無孔質層を形成する熱可塑性エラストマーの種類、積層体の用途などによって調節し得るが、皮革様の風合を積層体に付与し、しかも表面強度、発泡体との接着強度、屈曲に対する耐久性などを付与できる点から、無孔質層の厚さが10~200μm程度であることがより好ましい。無孔質層が薄すぎると、得られる積層体の表面の耐摩耗性が低下し易くなる。一方、無孔質層が厚すぎると、積層体の屈曲性が低下し、ゴム様の劣った風合となり、皮革様の風合が失われる傾向がある。無孔質層は、気泡を含有していないことが必要である。気泡があると、積層体表面の

10

15

20



耐摩耗性、強度、平滑性が低下し、色斑などを発生しやすくなる。

さらに、無孔質層の表面には、エンボス模様、シボ模様などの凹凸加工および/または鏡面加工などを施しておいてもよい。そして、無孔質層の表面に凹凸加工を施した場合には、天然皮革に一層近似したエンボス模様やシボ模様などを積層体表面に出現させることができる。一方、無孔質層の表面に鏡面加工を施した場合には、エナメル調の光沢のある表面が積層体に付与される。また、本発明の積層体では、無孔質層の表面に凹凸加工および鏡面加工の両方を施してもよく、その場合には光沢のあるエナメル調の表面に更に凹凸模様が施された状態になる。

積層体の製造方法は特に制限されず、繊維質基材/発泡体/無孔質層からなる積層体を、それらの層間の剥離などを生じることなく円滑に製造し得る方法であれば、いずれの方法で製造してもよい。例えば、(1)本発明の熱可塑性重合体組成物を用いて、溶融押出発泡成形し、Tーダイから溶融発泡状態で膜状に押し出して、流動性を有している内に繊維質基材の表面に発泡体を積層する方法によって繊維質基材および発泡体からなる積層体を製造する工程;並びに、(2)上記した積層体を製造した後に、発泡体の上に熱可塑性エラストマーを溶融押出成形し、Tーダイから溶融状態で膜状に押し出して、流動性を有する内に積層させる方法によって繊維質基材/発泡体/無孔質層からなる積層体を製造する工程を有する方法によって製造すると、層間剥離がなく、しかもそれぞれの層の特性を充分に活用した高品位の積層体を、有機溶剤やフロンガスなどのような有害成分を使用することなく、生産性よく、円滑に製造することができるので好ましい。

そして、積層体を製造する際の上記(1)の工程では、溶融押出発泡 25 時の発泡温度などの成形条件は、発泡体の製造について前記で説明した のと同様の条件を採用して行うことができる。

10

15

20

25

また、上記(2)の熱可塑性エラストマーの積層工程を行うに当たっ ては、例えば、(i)繊維質基材と発泡体とからなる積層体の発泡体上に、 熱可塑性エラストマーを直接溶融押出して積層し、その積層体をロール およびそれと対向するバックロールとの間を通して押圧する方法;(ii) 熱可塑性エラストマーをロール上に溶融押出した後、そのロールとそれ と対向するバックロールとの間に、繊維質基材と発泡体とからなる積層 体を供給し、前記積層体の発泡体上に熱可塑性エラストマー層を転写積 層して押圧する方法:(iii)繊維質基材と発泡体とからなる積層体にお ける発泡体層側にロールを配置しておき、その発泡体とロールとの間隙 に熱可塑性エラストマーを直接溶融押出し、さらに繊維質基材と発泡体 からなる積層体の背面側(繊維質基材側)にバックロールを配置してお いて、押圧しながら積層させる方法などを採用することができる。そし て、熱可塑性エラストマーが流動性を有している限り、上記(i)~(iii) のいずれの方法を採用しても、目的の積層体を円滑に得ることができる。 上記した積層体の無孔質層表面に、凹凸加工および/または鏡面加工 を施す方法は特に制限されないが、例えば、(A)上記(i)~(iii) の熱可塑性エラストマーの積層工程のいずれかを行うに当たって、繊維 質基材と発泡体からなる積層体の発泡体側に配置する上記のロール表面 に、凹凸加工および/または鏡面加工を施しておいて、熱可塑性エラス トマーからなる溶融状態にある無孔質層を発泡体上に押圧積層すると同 時に該無孔質層の表面に凹凸加工および/または銀面加工を行う方法; (B) 熱可塑性エラストマーからなる無孔質層を発泡体上に形成した後 に、該無孔質層が未だ賦型が可能な可塑化状態にある間に、凹凸加工お よび/または鏡面加工用の上記ロールを用いて無孔質層表面に凹凸加工 および/または鏡面加工を施す方法などにより行うことができる。その うちでも、上記(A)の方法が、工程数が少なくてすみ、生産性が高い

15

20

25

点から好ましい。そして、上記(A)の方法を採用する場合には、上記 したロールおよびバックロールによってもたされる押圧力を、2~15 kg/cm²のゲージ圧としておくと、無孔質層表面への凹凸加工および /または鏡面加工を円滑に行うことができる。

無孔質層の表面に凹凸加工および/または鏡面加工を行うに当たって は、例えば、凹凸加工および/または鏡面加工を施したロールを無孔質 層の表面に直接当接させて無孔質層表面に凹凸模様および/または鏡面 模様を形成する方法;凹凸加工および/または鏡面加工を施してある離 型性の加工シートを無孔質層の表面に当接させ該加工シートの背部から ロールなどによって押圧して無孔質層の表面に凹凸模様および/または 10 鏡面模様を形成させる方法などを採用することができる。そして、離型 性の加工シートを用いる後者の方法を採用した場合には、該加工シート を取り替えるだけで、無孔質層の表面に任意の凹凸模様および/または 鏡面模様を形成することができ、便利である。

そして、上記したいずれの方法による場合にも、無孔質層表面に凹凸 模様および/または鏡面模様を形成するための表面加工ロールや離型性 の加工シートを、無孔質層がもはや流動しなくなってから無孔質層から 剥離させるようにすることが好ましい。もし、無孔質層が未だ流動性を 有しているうちに表面加工ロールや離型性の加工シートを無孔質層表面 から剥離すると、無孔質層表面に形成された凹凸模様および/または鏡 面模様が無孔質層の流動性によって崩れたり、消失したりして、鮮明な 凹凸模様や、光沢に優れる鏡面模様が得られなくなる恐れがある。無孔 質層表面に凹凸模様および/または鏡面模様を形成させるための表面加 エロールや離型性の加工シートの背部に配置する押圧ロールとして、内 部に冷却液を循環するようにした形式のものを採用したり、該凹凸加工 および/または鏡面加工を施す近辺に冷風を強制的に送って、表面加工 ロールや離型性の加工シートが無孔質層から剥離する付近を積極的に冷却する方法などを採用すると、凹凸加工および/または鏡面加工された無孔質層が速やかに冷却されて、表面加工ロールや離型性の加工シートの剥離を早期に行うことができるので好ましい。

5 発泡体上に無孔質層を形成する際のロールおよび/または無孔質層の表面に凹凸加工および/または鏡面加工を行う際のロールとしては、無孔質層に直接接触させて用いられるロールの場合は、一般に、金属製のロールが好ましく用いられる。また、無孔質層に直接接触させないで用いるバックロールや、上記した離型性の表面加工シートの背部に用いられるロールとしては、金属製ロール、弾性体ロールなどのいずれもが使用可能であり、そのうちでも弾性体ロールを用いると押圧を安定して行うことができるので望ましい。

かくして得られる積層体は、天然皮革の代替素材として、例えば、コート、プレザー、スカートなどの衣類、靴やプーツなどの履物、バック、 15 カメラケース、財布などのカバン類や袋物、ベルトなどの衣料関連品、 バスケットボール、バレーボールなどのスポーツ分野などに有効に用い ることができる。

実 施 例

20 以下に、本発明を実施例などにより具体的に説明するが、本発明はそれにより何ら限定されない。

なお、以下の実施例および比較例において、各種物性の測定および評価は次のようにして行った。

(1)溶融粘度

25 80℃で1時間減圧乾燥(10 Torr以下)したプロック共重合体 (II) または熱可塑性重合体組成物の溶融粘度を、高化式フローテスタ



ー(島津製作所製;キャピラリーレオメーターCFT-500D)を使用して、200℃で5分間予熱処理した後に、荷重490.3N(50kgf)、ノズル寸法=直径1mm×長さ10mm、温度200℃の条件下で測定した。次いで、予熱処理時間を変更してその溶融粘度を数点測定し、予熱処理時間に対して溶融粘度をプロットしたグラフを作成し、そのグラフから予熱処理時間に対して溶融粘度の変化がほぼ無くなったときの溶融粘度を求め、それをプロック共重合体(II)または熱可塑性重合体組成物の溶融粘度とした。

(2) 硬度

プロック共重合体(II) または熱可塑性重合体組成物を射出成形(シリンダー温度:180~210℃、金型温度:30℃)して直径120mm、厚さ2mmの円板状試験片を成形し、それを2枚重ね合わせたものを用いて、JIS K 7311に準拠してショアーA硬度を測定した。(3)溶融成形性

15 熱可塑性重合体組成物をTーダイ型単軸押出成形機(25mmφ、ダイ幅:350mm)から30℃の冷却ロール上に押し出し、約2.5m
/分の巻き取り速度で巻き取ってシートを作製した。

約2.5 m/分の巻き取り速度に追随して平滑なシートが得られるものを良好(○)とし、シートに破れは認められなかったが、凹凸模様、

20 荒れなどが生じているものをやや不良(△)と評価し、シートに破れ、 凹凸模様、荒れなどが生じているものを不良(×)と評価した。

(4) 耐ブロッキング性

25

熱可塑性重合体組成物から得られたシート(発泡体であるものも含む) を一旦ロールに巻き取り、室温で24時間放置した後、手で巻き返し、 その時の抵抗を以下の基準により評価した。

◎:引張力を何ら要せずに、極めて簡単に巻き返しが可能。

〇:円滑に巻き返しが可能。

△:かなりの引張力を要したが、巻き返しが可能。

×:膠着性が大きく、巻き返しが不可能。

(5) 発泡体の見掛比重

5 JIS K 6767に準拠して、発泡体(シート)の見掛比重を測定した。

(6) 発泡体の外観

発泡体 (シート) の表面状態を目視により観察した。発泡体の表面に 気泡の破れや気泡径のムラなどに伴う凹凸模様や荒れなどが生じておら が、表面が薄いスキン層で覆われていて平滑なものを良好 (○) とし、 発泡体の表面に気泡の破れや気泡径のムラなどに伴う凹凸模様や荒れな どが生じているものを不良 (×) として評価した。

実施例および比較例で使用した重合体および化合物に関する略号を以 15 下に示す。

[官能基含有ブロック共重合体]

F-HVSIS:

ポリスチレンプロックーポリイソプレンプロックーポリスチレンプロック型の構造を有し、分子の片末端に水酸基を有するトリプロック共重 20 合体の水素添加物〔数平均分子量:63,000、スチレン含有量:30%、ポリイソプレンプロックにおける水素添加率:90%、1分子当たりの平均水酸基数:0.8個、ポリイソプレンプロックにおける1,4一結合量:45モル%、1,2一結合および3,4一結合量の合計量:55モル%;特開平10-139963号公報の参考例3に記載された 25 方法に準じ、スチレンおよびイソプレンを原料として製造した。〕

F-HVSISは、分子の片末端に水酸基を有するプロック共重合体



[HVSIS-OH[ポリスチレンブロックーポリイソプレンブロックーポリスチレンブロック型の構造を有するトリブロック共重合体の水素添加物、数平均分子量:63,000、スチレン含有量:30%、ポリイソプレンブロックにおける水素添加率:90%、ポリイソプレンブロックにおける1,4-結合量:45モル%、1,2-結合および3,4-結合量の合計量:55モル%]]と分子内に水酸基を有しないブロック共重合体[HVSIS[ポリスチレンブロックーポリイソプレンブロックーポリスチレンブロック型の構造を有するトリブロック共重合体の水素添加物、数平均分子量:63,000、スチレン含有量:30%、ポリイソプレンブロックにおける水素添加率:90%、ポリイソプレンブロックにおける水素添加率:90%、ポリイソプレンブロックにおける1,4-結合量:45モル%、1,2-結合および3,4-結合量の合計量:55モル%]]を含有する[HVSIS-OH/HVSIS=8/2(モル比)]。

F-SEEPS:

- 15 ポリスチレンブロックーポリ(イソプレン/ブタジエン)ブロックーポリスチレンブロック型の構造を有し、分子の片末端に水酸基を有するトリプロック共重合体の水素添加物〔数平均分子量:50,000、スチレン含有量:30%、ポリ(イソプレン/ブタジエン)ブロックにおける水素添加率:98%、イソプレンとブタジエンの比率:50/50(モル比)、1分子当たりの平均水酸基数:0.9個、ポリ(イソプレン/ブタジエン)ブロックにおける1,2一結合および3,4一結合量の合計量:8モル%;特開平10-139963号公報の参考例1に記載された方法に準じ、スチレン、イソプレンおよびブタジエンを原料として製造した。〕
- 25 F-SEEPSは、分子の片末端に水酸基を有するプロック共重合体 [SEEPS-OH[ポリスチレンブロックーポリ(イソプレン/プタ



ジエン)プロックーポリスチレンブロック型の構造を有するトリブロッ ク共重合体の水素添加物、数平均分子量:50,000、スチレン含有 量:30%、ポリ(イソプレン/ブタジエン)ブロックにおける水素添 加率:98%、イソプレンとブタジエンの比率:50/50(モル比)、 ポリ(イソプレン/ブタジエン)ブロックにおける1.2-結合および 5 3,4-結合量の合計量:8モル%]]と分子内に水酸基を有しないプロ ック共重合体 [SEEPS [ポリスチレンブロックーポリ (イソプレン /ブタジエン) プロックーポリスチレンブロック型の構造を有するトリ プロック共重合体の水素添加物、数平均分子量:50,000、スチレ ン含有量:30%、ポリ(イソプレン/ブタジエン)ブロックにおける 10 水素添加率:98%、イソプレンとブタジエンの比率:50/50(モ ル比)、ポリ(イソプレン/ブタジエン)ブロックにおける1,2-結合 および3,4-結合量の合計量:8モル%]]を含有する[SEEPS-OH/SEEPS=9/1 (モル比)]。

15

20

〔高分子ポリオール〕

POH-1:

3-メチル-1, 5-ペンタンジオールとアジピン酸を反応させて製造した、1分子当たりの水酸基数が2. 00で、数平均分子量が1, 500であるポリエステルジオール ((株)クラレ製、「クラレポリオール P-1500」(商品名)]。

POH-2:

3 - メチル-1, 5 - ペンタンジオールとアジピン酸を反応させて製造した、1分子当たりの水酸基数が2.00で、数平均分子量が3,5
 25 00であるポリエステルジオール〔(株) クラレ製、「クラレポリオール P-3500」(商品名)〕。



POH-3:

1分子当たりの水酸基数が 2.00で、数平均分子量が 1,000であるポリテトラメチレングリコール (三菱化学 (株)社製、「PTMG 1000」(商品名)]。

5 POH-4:

1分子当たりの水酸基数が 2.00で、数平均分子量が 2,000であるポリテトラメチレングリコール [三菱化学(株)社製、「PTMG 2000 (商品名)]。

POH-5:

3 - メチルー1,5 - ペンタンジオール、トリメチロールプロパンおよびアジピン酸を反応させて製造した、1分子当たりの水酸基数が3.0 であるポリエステルポリオール(数平均分子量:2,000)
 「鎖伸長剤」

BD: 1, 4-ブタンジオール

15 MPD: 3-メチルー1,5-ペンタンジオール 〔有機ジイソシアネート化合物〕

MDI: 4, 4'ージフェニルメタンジイソシアネート [ウレタン化反応触媒]

CAT: ジプチルスズジアセテート

20 〔ウレタン化反応触媒失活剤〕

INACT: ジステアリルホスフェート [(メタ) アクリル酸アルキルエステル系共重合体]

PM:

数平均分子量が300,000であるメタクリル酸メチルとアクリル 25 酸プチルの共重合体(重量比:前者/後者=75/25)[三菱レイヨン (株)社製、「メタプレンP530A」(商品名)]。

PM-C:

数平均分子量が78,000であるメタクリル酸メチルとアクリル酸メチルの共重合体(重量比:前者/後者=95/5)

〔熱可塑性ポリウレタン〕

5 TPU:

ポリエステル系熱可塑性ポリウレタン [(株) クラレ製、「クラミロン U8165」(商品名)

[芳香族ビニル化合物系ブロック共重合体]

SEBS:

10 ポリスチレンブロックーポリブタジエンブロックーポリスチレンブロック型の構造を有するトリブロック共重合体の水素添加物〔(株) クラレ製、「セプトン8006」(商品名)〕。

<u>SIS:</u>

ポリスチレンブロックーポリイソプレンブロックーポリスチレンブロ 15 ック型の構造を有するトリブロック共重合体 [日本合成ゴム(株)社製、 「SIS5000」(商品名)]。

〔パラフィン系オイル〕

PL: パラフィン系オイル[出光興産(株)製、「ダイアナプロセス PW-380」(商品名)]。

20 〔熱分解型発泡剤〕

FAP: アゾジカルボンアミド系発泡剤 [永和化成工業(株)製、「ポーリスレンEB-106」(商品名)]。

参考例1

25 ウレタン化反応触媒(CAT)を15ppm含有する高分子ポリオール(POH-1)、鎖伸長剤(MPD)および有機ジイソシアネート化合

物 (MDI) を、POH-1:MPD:MDIのモル比が1.0:3. 5:4.5 (窒素原子含有率は4.3 重量%) で、かつこれらの合計供 給量が90g/分となるようにして同軸方向に回転する二軸スクリュー 型押出機(30mmφ、L/D=36;加熱ゾーンは前部、中央部、後 部の3つの帯域に分けた)の加熱ゾーンの前部に連続供給して、260℃ 5 の連続溶融重合でポリウレタン形成反応を実施した。官能基含有ブロッ ク共重合体(F-HVSIS)を110g/分となるようにして上記の 二軸スクリュー型押出機の加熱ゾーンの中央部に連続供給し、上記のポ リウレタン形成反応による反応混合物と反応させ、得られた溶融物をス トランド状で水中に連続的に押し出し、次いでペレタイザーで切断し、 10 ペレットを得た。得られたペレットを80℃で4時間除湿乾燥すること によりブロック共重合体組成物A(PU-HVSIS Compound A)を得た。ブ ロック共重合体組成物 A (PU-HVSIS Compound A) の溶融粘度は、11, 500ポイズであった。

15 プロック共重合体組成物Aの一部を取り、ジメチルホルムアミドを用いて組成物中のポリウレタンを抽出除去した。次いでシクロヘキサンを用いて未反応のHVSISーOHおよびHVSISを抽出除去し、残留した固形物を乾燥することにより、プロック共重合体Aを得た。「HーNMRで分析した結果、プロック共重合体Aは、ポリスチレンプロックー水素添加ポリイソプレンブロックーポリスチレンブロック型の構造を有する重合体プロック〔付加重合系プロック(イ)〕とポリ(3ーメチルー1、5ーペンタンジオールアジペート)単位、4、4、一ジフェニルメタンジイソシアネート単位および3ーメチルー1、5ーペンタンジオール単位から構成されるポリウレタンプロック〔ポリウレタンプロック(ロ)〕からなるジプロック共重合体であることが分かった。なお、シクロヘキサンによる抽出物は、GPC分析の結果、ポリスチレンプロック

10

20

25

ー水素添加ポリイソプレンブロックーポリスチレンブロック型の構造を有する重合体ブロック〔付加重合系ブロック(イ)〕を2個、ポリ(3ーメチルー1,5ーペンタンジオールアジペート)単位、4,4'ージフェニルメタンジイソシアネート単位および3ーメチルー1,5ーペンタンジオール単位から構成されるポリウレタンブロック〔ポリウレタンプロック(ロ)〕を1個有するトリブロック共重合体を含有していることが分かった。

ジメチルホルムアミドを用いて抽出されたポリウレタンおよびシクロへキサンを用いて抽出された未反応のHVSIS-OH、HVSISおよびトリブロック共重合体の重量は、上記したジブロック共重合体を100重量部としたとき、ポリウレタンは163重量部、HVSIS-OHは0重量部、HVSISは48重量部であり、上記したトリブロック共重合体は124重量部であった。

上記したジブロック共重合体およびトリブロック共重合体における付 15 加重合体系プロック(イ)は、HVSISと同様の構造を有していた。

参考例2

ウレタン化反応触媒(CAT)を 5ppm含有する高分子ポリオール(POH-3)、鎖伸長剤(MPD)および有機ジイソシアネート化合物(MDI)を、POH-3:MPD:MDIのモル比が 1.0:2.4:3.4(窒素原子含有率は 4.6 重量%)で、かつこれらの合計供給量が 90g 分となるようにして同軸方向に回転する二軸スクリュー型押出機($30mm\phi$ 、L D=36; 加熱ゾーンは前部、中央部、後部の3つの帯域に分けた)の加熱ゾーンの前部に連続供給して、260 Coor 連続溶融重合でポリウレタン形成反応を実施した。官能基含有ブロック共重合体(F-HVSIS)を 110g Coor 分となるようにして上記の二

10

15

20

25

軸スクリュー型押出機の加熱ゾーンの中央部に連続供給し、上記のポリウレタン形成反応による反応混合物と反応させ、得られた溶融物をストランド状で水中に連続的に押し出し、次いでペレタイザーで切断し、ペレットを得た。得られたペレットを80℃で4時間除湿乾燥することによりブロック共重合体組成物B(PU-HVSIS Compound B)を得た。ブロック共重合体組成物B(PU-HVSIS Compound B)の溶融粘度は、16,200ポイズであった。

ブロック共重合体組成物Bの一部を取り、ジメチルホルムアミドを用 いて組成物中のポリウレタンを抽出除去した。次いでシクロヘキサンを 用いて未反応のHVSIS-OHおよびHVSISを抽出除去し、残留 した固形物を乾燥することにより、ブロック共重合体Bを得た。¹H-NMRで分析した結果、プロック共重合体Bは、ポリスチレンブロック 水素添加ポリイソプレンブロックーポリスチレンブロック型の構造を 有する重合体ブロック〔付加重合系ブロック(イ)〕とポリテトラメチレ ングリコール単位、4、4′ージフェニルメタンジイソシアネート単位 および3-メチルー1、5-ペンタンジオール単位から構成されるポリ ウレタンプロック〔ポリウレタンプロック(ロ)〕からなるジブロック共 重合体であることが分かった。なお、シクロヘキサンによる抽出物は、 GPC分析の結果、ポリスチレンブロックー水素添加ポリイソプレンブ ロックーポリスチレンブロック型の構造を有する重合体ブロック〔付加 重合系プロック(イ)]を2個、ポリテトラメチレングリコール単位、4, 4'ージフェニルメタンジイソシアネート単位および3ーメチルー1, 5-ペンタンジオール単位から構成されるポリウレタンプロック〔ポリ ウレタンプロック(ロ)]を1個有するトリプロック共重合体を含有して いることが分かった。

ジメチルホルムアミドを用いて抽出されたポリウレタンおよびシクロ



へキサンを用いて抽出された未反応のHVSIS-OH、HVSISおよびトリプロック共重合体の重量は、上記したジプロック共重合体を100重量部としたとき、ポリウレタンは200重量部、HVSIS-OHは0重量部、HVSISは55重量部であり、上記したトリプロック共重合体は145重量部であった。

上記したジブロック共重合体およびトリブロック共重合体における付加重合体系ブロック(イ)は、HVSISと同様の構造を有していた。

参考例3

5

10 ウレタン化反応触媒 (CAT)を15ppm含有する高分子ポリオー ル(POH-2)、鎖伸長剤(BD)および有機ジイソシアネート化合物 (MDI) を、POH-2:BD:MDIのモル比が1.0:2.0: 3.0 (窒素原子含有率は1.9重量%)で、かつこれらの合計供給量 が100g/分となるようにして同軸方向に回転する二軸スクリュー型 押出機(30mmø、L/D=36;加熱ゾーンは前部、中央部、後部 15 の3つの帯域に分けた)の加熱ゾーンの前部に連続供給して、260℃ の連続溶融重合でポリウレタン形成反応を実施した。官能基含有ブロッ ク共重合体(F-HVSIS)を100g/分となるようにして上記の 二軸スクリュー型押出機の加熱ゾーンの中央部に連続供給し、上記のポ リウレタン形成反応による反応混合物と反応させ、得られた溶融物をス 20 トランド状で水中に連続的に押し出し、次いでペレタイザーで切断し、 ペレットを得た。得られたペレットを80℃で4時間除湿乾燥すること によりプロック共重合体組成物C (PU-HVSIS Compound C) を得た。ブ ロック共重合体組成物 C (PU-HVSIS Compound C) の溶融粘度は、4. 25 500ポイズであった。

プロック共重合体組成物Cの一部を取り、ジメチルホルムアミドを用

いて組成物中のポリウレタンを抽出除去した。次いでシクロヘキサンを 用いて未反応のHVSIS-ОHおよびHVSISを抽出除去し、残留 した固形物を乾燥することにより、プロック共重合体 C を得た。 1 H ー NMRで分析した結果、ブロック共重合体Cは、ポリスチレンブロック 水素添加ポリイソプレンブロックーポリスチレンブロック型の構造を 5 有する重合体プロック〔付加重合系プロック(イ)〕とポリ(3-メチル ー1,5-ペンタンジオールアジペート)単位、4,4'-ジフェニル メタンジイソシアネート単位および1、4ーブタンジオール単位から構 成されるポリウレタンプロック〔ポリウレタンブロック(ロ)〕からなる ジプロック共重合体であることが分かった。なお、シクロヘキサンによ 10 る抽出物は、GPC分析の結果、ポリスチレンブロックー水素添加ポリ イソプレンブロックーポリスチレンブロック型の構造を有する重合体ブ ロック〔付加重合系ブロック(イ)〕を2個、ポリ(3-メチルー1,5 -ペンタンジオールアジペート)単位、4,4'-ジフェニルメタンジ イソシアネート単位および1、4-ブタンジオール単位から構成される 15 ポリウレタンプロック〔ポリウレタンプロック(ロ)〕を1個有するトリ ブロック共重合体を含有していることが分かった。

ジメチルホルムアミドを用いて抽出されたポリウレタンおよびシクロヘキサンを用いて抽出された未反応のHVSIS-OH、HVSISおよびトリブロック共重合体の重量は、上記したジブロック共重合体を100重量部としたとき、ポリウレタンは182重量部、HVSIS-OHは0重量部、HVSISは45重量部であり、上記したトリブロック共重合体は127重量部であった。

上記したジブロック共重合体およびトリブロック共重合体における付 25 加重合体系ブロック(イ)は、HVSISと同様の構造を有していた。 また、ジブロック共重合体の数平均分子量は155,000であり、ト



リプロック共重合体の数平均分子量は160、000であった。

参考例4

ウレタン化反応触媒(CAT)を10ppm含有する高分子ポリオー ル [POH-2とPOH-4の混合物:POH-2:POH-4=30: 5 70 (モル比)]、鎖伸長剤 (BD) および有機ジイソシアネート化合物 (MDI) を、(POH-2/POH-4の混合物): BD: MDIのモ ル比が1.00:1.09:2.08 (窒素原子含有率は1.9重量%) で、かつこれらの合計供給量が137. 5g/分となるようにして同軸 方向に回転する二軸スクリュー型押出機 (30mm o、L/D=36; 10 加熱ゾーンは、前部、中央部、後部の3つの帯域に分けた)の加熱ゾー ンの前部に連続供給して、260℃の連続溶融重合でポリウレタン形成 反応を実施した。芳香族ビニル化合物系ブロック共重合体(SEBS) およびパラフィン系オイル (PL) の混合物 [SEBS:PL=1:1 (重量比)]を90.0g/分、並びに官能基含有ブロック共重合体(F 15 - SEEPS)を22.5g/分となるようにして上記二軸スクリュー 型押出機の加熱ゾーンの中央部に接続された二軸スクリュー型押出機 (30mmφ、L/D=36;220℃加温) に連続供給して、上記の ポリウレタン形成反応による反応混合物と連続的に反応させ、得られた 溶融物をストランド状で水中に連続的に押し出し、次いでペレタイザー 20 で切断し、このペレットを70℃で4時間除湿乾燥することによりプロ ック共重合体組成物 D (PU-SEEPS Compound D) を得た。プロック共重 合体組成物D (PU-SEEPS Compound D) の溶融粘度は、13,900ポ イズであった。

25 プロック共重合体組成物Dの一部を取り、ジメチルホルムアミドを用いて組成物中のポリウレタンを抽出除去した。次いでシクロヘキサンを

用いて未反応のSEEPS-OH、SEEPS、SEBSおよびPLを 抽出除去し、残留した固形物を乾燥することにより、プロック共重合体 Dを得た。¹H-NMRで分析した結果、プロック共重合体Dは、ポリ スチレンブロックー水素添加ポリ(イソプレン/プタジエン)ブロック ポリスチレンブロック型の構造を有する重合体ブロック〔付加重合系 5 プロック(イ)]とポリ(3-メチル-1,5-ペンタンジオールアジペ ート)単位、ポリテトラメチレングリコール単位、4,4'ージフェニ ルメタンジイソシアネート単位および1、4ープタンジオール単位から 構成されるポリウレタンブロック〔ポリウレタンブロック(ロ)〕からな るジプロック共重合体であることが分かった。なお、シクロヘキサンに 10 よる抽出物は、GPC分析の結果、ポリスチレンプロックー水素添加ポ リイソプレンブロックーポリスチレンブロック型の構造を有する重合体 ブロック〔付加重合系ブロック(イ)〕を2個、ポリ(3-メチルー1, 5-ペンタンジアジペート)単位、ポリテトラメチレングリコール単位、 15 4, 4'-ジフェニルメタンジイソシアネート単位および1, 4-ブタ ンジオール単位から構成されるポリウレタンプロック〔ポリウレタンブ ロック(ロ)]を1個有するトリプロック共重合体を含有していることが 分かった。

ジメチルホルムアミドを用いて抽出されたポリウレタンおよびシクロ へキサンを用いて抽出された未反応のSEEPS-OH、SEEPS、 SEBS、PLおよびトリプロック共重合体の重量は、上記したジプロック共重合体を100重量部としたとき、ポリウレタンは2140重量部、SEEPS-OHは0重量部、SEEPSは36重量部、SEBSは720重量部、PLは720重量部であり、上記したトリプロック共 25 重合体は284重量部であった。

上記したジプロック共重合体およびトリプロック共重合体における付



加重合体系プロック(イ)は、SEEPSと同様の構造を有していた。

参考例5

ジブチルスズジアセテート (ウレタン化反応触媒) を15ppm含有 する高分子ポリオール (POH-2)、鎖伸長剤 (BD) および有機ジイ 5 ソシアネート化合物 (MDI) を、POH-2:BD:MDIのモル比 が1.0:2.0:3.0 (窒素原子含有率は1.9重量%)で、かつ これらの合計供給量が100g/分となるようにして同軸方向に回転す る二軸スクリュー型押出機(30mm ϕ 、L/D=36;加熱ゾーンは 前部、中央部、後部の3つの帯域に分けた)の加熱ゾーンの前部に連続 10 供給して、260℃の連続溶融重合でポリウレタン形成反応を実施した。 官能基含有ブロック共重合体(F-SEEPS)を100g/分となる ようにして上記の二軸スクリュー型押出機の加熱ゾーンの中央部に連続 供給し、上記のポリウレタン形成反応による反応混合物と反応させ、得 15 られた溶融物をストランド状で水中に連続的に押し出し、次いでペレタ イザーで切断し、ペレットを得た。得られたペレットを80℃で4時間 除湿乾燥することによりブロック共重合体組成物 E (PU-SEEPS Compound E) を得た。プロック共重合体組成物E (PU-SEEPS Compound E) の溶 融粘度は、37,000ポイズであった。

20 プロック共重合体組成物 E (PU-SEEPS Compound E) の一部を取り、ジメチルホルムアミドを用いて組成物中のポリウレタンを抽出除去した。 次いでシクロヘキサンを用いて未反応のSEEPS-OHとSEEPS を抽出除去し、残留した固形物を乾燥することにより、プロック共重合体 E を得た。 1 H - NMRで分析した結果、プロック共重合体 E は、ポリスチレンプロックー水素添加ポリ (イソプレン/ブタジエン) プロックーポリスチレンプロック型の構造を有する重合体プロック [付加重合

10

15



系プロック (イ)] とポリ (3-メチル-1,5-ペンタンジオールアジペート) 単位、4,4'-ジフェニルメタンジイソシアネート単位および1,4-プタンジオール単位から構成されるポリウレタンブロック[ポリウレタンブロック(ロ)] からなるジブロック共重合体であることが分かった。なお、シクロヘキサンによる抽出物は、GP C分析の結果、ポリスチレンブロックー水素添加ポリ (イソプレン/ブタジエン) ブロックーポリスチレンブロック型の構造を有する重合体ブロック [付加重合系ブロック (イ)] を2個、ポリ (3-メチル-1,5-ペンタンジオールアジペート) 単位、4,4'-ジフェニルメタンジイソシアネート単位および1,4-ブタンジオール単位から構成されるポリウレタンブロック [ポリウレタンブロック(ロ)]を1個有するトリプロック共重合体を含有していることが分かった。

ジメチルホルムアミドを用いて抽出されたポリウレタンおよびシクロヘキサンを用いて抽出された未反応のSEEPS-OHとSEEPSの重量は、上記したジブロック共重合体を100重量部としたとき、未反応のポリウレタンは183重量部、SEEPS-OHは0重量部、SEEPSは22重量部であり、上記したトリブロック共重合体は130重量部であった。

なお、上記のジブロック共重合体およびトリブロック共重合体におけ 20 る付加重合系ブロック (イ) はSEEPSと同様の構造を有していた。また、上記したジブロック共重合体の数平均分子量は85,000であり、トリブロック共重合体の数平均分子量は102,000であった。

参考例6

25 ウレタン化反応触媒 (CAT) を10ppm含有する高分子ポリオール[POH-2とPOH-5の混合物; POH-2:POH-5=99.

0:1.0 (モル比);1分子当たりの平均水酸基数=2.01]、鎖伸 長剤(BD)および有機ジイソシアネート化合物(MDI)を、(POH -2/POH-5の混合物):BD:MDIのモル比が1.00:2.4: 3. 4 (窒素原子含有率は2. 1重量%)で、かつこれらの合計供給量 が100g/分となるようにして同軸方向に回転する二軸スクリュー型 5 押出機(30mmφ、L/D=36;加熱ゾーンは、前部、中央部、後 部の3つの帯域に分かれた)に連続供給して、260℃の連続溶融重合 でポリウレタン形成反応を実施した。ブロック共重合体(SEBS)お よびパラフィン系オイル(PL)の混合物[SEBS:PL=1:1(重 10 量比)]を100g/分、並びにブロック共重合体組成物E(PU-SEEPS Compound E)を50g/分となるようにして上記二軸スクリュー型押出 機の加熱ゾーンの中央部に接続された二軸スクリュー型押出機(30m $m\phi$ 、L/D=36; 220C加温)に連続供給して、上記のポリウレ タン形成反応による反応混合物と連続的に反応させた。次いで、上記の 二軸スクリュー型押出機の後部にウレタン化反応触媒失活剤(INAC 15 T) 0. 03 重量% (供給量: 0. 075 g/分) を添加して、得られ た溶融物をストランド状で水中に連続的に押し出し、次いでペレタイザ ーで切断し、このペレットを70℃で4時間除湿乾燥することによりプ ロック共重合体組成物 F (PU-SEEPS Compound F) を得た。プロック共 重合体組成物 F (PU-SEEPS Compound F) の溶融粘度は、16,900 20 ポイズであった。

実施例1

プロック共重合体組成物 A (PU-HVSIS Compound A) 100重量部お 25 よび P M 2 重量部からなる混合物を単軸押出成形機 (25 m m φ、シリ ンダー温度:190~225℃、ダイス温度:230℃、ギアポンプ回 転数:16.7rpm)で溶融混練して熱可塑性重合体組成物とし、押出成形機のT-ダイより温度30℃の冷却ロール上に押し出した後、約2.5m/分の巻き取り速度で巻き取って厚さ 200μ mのシートを得た。溶融成形性および耐ブロッキング性を表1に示す。また、得られた熱可塑性重合体組成物を使用して溶融粘度および硬度を測定した。結果を表1に示す。

実施例2

5

ブロック共重合体組成物B(PU-HVSIS Compound B)100重量部お よびPM4重量部からなる混合物を単軸押出成形機(25mmの、シリンダー温度:190~225℃、ダイス温度:230℃、ギアポンプ回転数:16.7rpm)で溶融混練して熱可塑性重合体組成物とし、押出成形機のTーダイより温度30℃の冷却ロール上に押し出した後、約2.5m/分の巻き取り速度で巻き取って厚さ200μmのシートを得た。溶融成形性および耐ブロッキング性を表1に示す。また、得られた熱可塑性重合体組成物を使用して溶融粘度および硬度を測定した。結果を表1に示す。

実施例3

プロック共重合体組成物D(PU-SEEPS Compound D) 100重量部およびPM3重量部からなる混合物を単軸押出成形機(25mmの、シリンダー温度:190~225℃、ダイス温度:225℃、ギアポンプ回転数:15.0rpm)で溶融混練して熱可塑性重合体組成物とし、押出成形機のTーダイより温度30℃の冷却ロール上に押し出した後、約2.5m/分の巻き取り速度で巻き取って厚さ125μmのシートを得た。溶融成形性および耐ブロッキング性を表1に示す。また、得られた



熱可塑性重合体組成物を使用して溶融粘度および硬度を測定した。結果 を表1に示す。

比較例1

プロック共重合体組成物A (PU-HVSIS Compound A) 100重量部およびPM-Cの5重量部からなる混合物を単軸押出成形機(25mmφ、シリンダー温度:190~225℃、ダイス温度:225℃、ギアポンプ回転数:15.0rpm)で溶融混練して熱可塑性重合体組成物とし、押出成形機のT-ダイより温度30℃の冷却ロール上に押し出した後、
 約2.5m/分の巻き取り速度で巻き取って厚さ200μmのシートを得た。溶融成形性および耐ブロッキング性を表1に示す。また、得られた熱可塑性重合体組成物を使用して溶融粘度および硬度を測定した。結果を表1に示す。

15 比較例 2

ブロック共重合体組成物A (PU-HVSIS Compound A) を単独で単軸押 出成形機 (25mmφ、シリンダー温度:190~225℃、ダイス温 度:230℃、ギアポンプ回転数:16.7rpm)に供給し、同押出 成形機のT-ダイより温度30℃の冷却ロール上に押し出した後、約2. 20 5m/分の巻き取り速度で巻き取って、シートを作製した。得られたシ ートは破れが目立つものであったので、耐ブロッキング性の評価は行わ なかった。溶融成形性および硬度は、表1に示すとおりであった。

表 1

	実施例		比較例		
	1	2	3	1	2
[組成] (重量部)					
PU-HVSIS Compound A	100			100	100
PU-HVSIS Compound B		100			
PU-SEEPS Compound D			100		į.
PM ·	2	4	3		·
P M — C				5	
溶融粘度(ポイズ)	11,850	16,300	8,300	11,200	11,500
溶融成形性	0	0	0	Δ	×
[成形品の物性]					
硬度 (ショアーA硬度)	70	68	50	70	70
耐プロッキング性	0	0	0	Δ	_



実施例4

ブロック共重合体組成物A(PU-HVSIS Compound A)100重量部、PM10重量部およびFAP10重量部からなる混合物を単軸押出成形機(25mmφ、シリンダー温度:170~220℃、ダイス温度:176~184℃、ギアポンプ回転数:15.0rpm)で溶融混練し、押出成形機のTーダイ(リップ幅:0.7mm、ダイ幅:350mm)より放流することにより、膜状に溶融押出発泡成形を行って、発泡シートを製造した。得られた発泡体(シート)の見掛比重、外観および耐ブロッキング性を上記した方法で測定または評価した。結果を表2に示す。

10

5

実施例5

ブロック共重合体組成物 C (PU-HVSIS Compound C) 100重量部、PM10重量部およびFAP10重量部からなる混合物を単軸押出成形機(25mmφ、シリンダー温度:170~220℃、ダイス温度:176~184℃、ギアポンプ回転数:15.0rpm)で溶融混練し、押出成形機のT-ダイ(リップ幅:0.7mm、ダイ幅:350mm)より放流することにより、膜状に溶融押出発泡成形を行って、発泡シートを製造した。得られた発泡体(シート)の見掛比重、外観および耐ブロッキング性を上記した方法で測定または評価した。結果を表2に示す。

20

実施例6

プロック共重合体組成物 D (PU-SEEPS Compound D) 100重量部、PM10重量部およびFAP10重量部からなる混合物を単軸押出成形機(25mmφ、シリンダー温度:170~220℃、ダイス温度:176~184℃、ギアポンプ回転数:15.0rpm)で溶融混練し、押出成形機のT-ダイ(リップ幅:0.7mm、ダイ幅:350mm)



より放流することにより、膜状に溶融押出発泡成形を行って、発泡シートを製造した。得られた発泡体(シート)の見掛比重、外観および耐ブロッキング性を上記した方法で測定または評価した。結果を表2に示す。

5 実施例7

プロック共重合体組成物 F (PU-SEEPS Compound F) 100重量部、PM5重量部および FAP10重量部からなる混合物を単軸押出成形機 (25 mm ϕ 、シリンダー温度:170~220 $^{\circ}$ 、ダイス温度:176~184 $^{\circ}$ 、ギアポンプ回転数:15.0 rpm)で溶融混練し、押出成形機のT-ダイ(リップ幅:0.7 mm、ダイ幅:350 mm)より放流することにより、膜状に溶融押出発泡成形を行って、発泡シートを製造した。得られた発泡体(シート)の見掛比重、外観および耐プロッキング性を上記した方法で測定または評価した。結果を表2に示す。

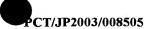
15 比較例3

10

ブロック共重合体組成物 C (PU-HVISIS Compound C) 100重量部およびFAP10重量部からなる混合物を単軸押出成形機(25mmφ、シリンダー温度:170~220℃、ダイス温度:176~184℃、ギアポンプ回転数:15.0rpm)で溶融混練し、押出成形機のT-20 ダイ(リップ幅:0.7mm、ダイ幅:350mm)より放流することにより、膜状に溶融押出発泡成形を行って、発泡シートを製造した。得られた発泡体(シート)の見掛比重、外観および耐ブロッキング性を上記した方法で測定または評価した。結果を表2に示す。

25 比較例 4

プロック共重合体組成物 D (PU-SEEPS Compound D) 100重量部、



PM-C010重量部およびFAP10重量部からなる混合物を単軸押出成形機($25mm\phi$ 、シリンダー温度: $170\sim220$ ℃、ダイス温度: $176\sim184$ ℃、ギアポンプ回転数:15.0rpm)で溶融混練し、押出成形機のT-ダイ(リップ幅:0.7mm、ダイ幅:350mm)より放流することにより、膜状に溶融押出発泡成形を行って、発泡シートを製造した。得られた発泡体(シート)の見掛比重、外観および耐プロッキング性を上記した方法で測定または評価した。結果を表2に示す。

10 比較例 5

15

25

プロック共重合体組成物D(PU-SEEPS Compound D) 100 重量部およびFAP10重量部からなる混合物を単軸押出成形機(25 mm ϕ 、シリンダー温度: $170\sim220$ C、ダイス温度: $176\sim184$ C、ギアポンプ回転数:15.0 r pm)で溶融混練し、押出成形機のTーダイ(リップ幅:0.7 mm、ダイ幅:350 mm)より放流することにより、膜状に溶融押出発泡成形を行って、発泡シートを製造した。得られた発泡体(シート)の見掛比重、外観および耐ブロッキング性を上記した方法で測定または評価した。結果を表 2 に示す。

20 比較例6

プロック共重合体組成物 D (PU-SEEPS Compound D) 100重量部、PM50重量部およびFAP10重量部からなる混合物を単軸押出成形機 (25mm ϕ 、シリンダー温度:170~220 $\mathbb C$ 、ダイス温度:176~184 $\mathbb C$ 、ギアポンプ回転数:15.0rpm)で溶融混練し、押出成形機のT-ダイ(リップ幅:0.7mm、ダイ幅:350mm)より放流することにより、膜状に溶融押出発泡成形を行って、発泡シー



トを製造した。得られた発泡シートは均一なものではなく、表面に荒れが目立つものであったため、耐ブロッキング性の評価および見掛比重の 測定は実施しなかった。

5 比較例 7

PM10重量部、TPU50重量部、SEBS20重量部、PL20 重量部およびFAP10重量部からなる混合物を単軸押出成形機(25 mm Φ、シリンダー温度:170~220℃、ダイス温度:176~1 84℃、ギアポンプ回転数:15.0 rpm)で溶融混練し、押出成形 機のT-ダイ(リップ幅:0.7 mm、ダイ幅:350 mm)より放流 することにより、膜状に溶融押出発泡成形を行って、発泡シートを製造 した。発泡シートは均一なものではなく、表面に荒れが目立つものであった(外観の評価:×)ため、耐ブロッキング性の評価および見掛比重 の測定は実施しなかった。

15

10

比較例8

PM10重量部、TPU50重量部、SIS20重量部およびFAP 10重量部からなる混合物を単軸押出成形機(25mmφ、シリンダー温度:170~220℃、ダイス温度:176~184℃、ギアポンプ 20 回転数:15.0rpm)で溶融混練し、押出成形機のTーダイ(リップ幅:0.7mm、ダイ幅:350mm)より放流することにより、膜状に溶融押出発泡成形を行って、発泡シートを製造した。得られた発泡シートの外観および耐ブロッキング性を上記した方法で評価した。結果を表2に示す。なお、得られた発泡シートは、表面に荒れが目立つものであったため、見掛比重の測定は実施しなかった。

		美	実施例				五	比較例		
	4	2	9	2	က	4	5	9	7	∞
[組成] (重量部)										
PU-HVSIS Compound A	100									
PU-HVSIS Compound C		100			100					
PU-SEEPS Compound D			100			100	100	100		
PU-SEEPS Compound F				100						
РМ	101	10	10	2				50	10	9
PM-C			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		-	10			Ì	; i
TPU									50	50
SEBS									0%	
SIS						·			}	20
Тd									20	
FAP	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10
[発泡体(シート)の物性]										
耐ブロッキング性	0	0	0	0	0	⊲	⊲	1	ı	×
見掛比重	0.50	0.48	0.50	0.52	0.58	0.75	0.78	l	ı	ı
外観	0	.0	0	0	×	×	×	×	×	×

表 2

実施例8

5

- (1)単繊維繊度0.007デニールの極細ナイロン繊維を約300本収束した極細繊維束を用いて製造した極細ナイロン繊維絡合不織布(目付300g/m²)にポリウレタン弾性体((株)クラレ製「クラミロンU9198」、対数粘度1.05d1/g、ショアーA硬度98)のN、Nージメチルホルムアミド溶液を含浸させ、乾燥して、厚さ1.3mm、目付442g/m²の繊維質基材を準備した(繊維質基材における極細ナイロン繊維絡合不織布:ポリウレタン弾性体の重量比=6:4)。
- (2)上記(1)で準備した繊維質基材を、鏡面加工を施した金属製口 -ルと弾性体バックロールとの間に通して連続的に供給した。プロック 共重合体組成物D(PU-SEEPS Compound D)100重量部、PM10重量部およびFAP10重量部からなる混合物を単軸押出成形機(25mmφ、シリンダー温度:170~220℃、ダイス温度:176~184℃、ギアポンプ回転数:15.0rpm)で溶融混練し、ダイ部温度 180℃で、Tーダイ(リップ幅:0.2mm、ダイ幅:350mm)より膜状に溶融押出発泡させたものを流動状態で前記した金属製ロールと繊維質基材との間に供給し、ゲージ圧4kg/cm²でコールドプレスして、繊維質基材の表面に厚さ200μmの発泡体層が形成された積層体を製造した。この積層体における発泡体層の発泡倍率は1.8倍であった。

実施例9

実施例8の(1)で準備した繊維質基材を、鏡面加工を施した金属製ロールと弾性体バックロールとの間に通して連続的に供給した。ブロッ25 ク共重合体組成物E (PU-SEEPS Compound E) 100重量部、PM10 重量部およびFAP10重量部からなる混合物を単軸押出成形機(25



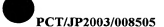
 $mm\phi$ 、シリンダー温度: $170\sim220$ $\mathbb C$ 、ダイス温度: $176\sim184$ $\mathbb C$ 、ギアポンプ回転数:15.0 $\mathbb C$ $\mathbb C$

10 実施例10

5

実施例8で得られた、繊維質基材層と発泡体層とからなる積層体を、 毛穴シボ状の凹凸加工を施してある金属製エンポスロールと弾性体バッ クロールとの間に通して供給するとともに、該金属製エンボスロールと 該積層体の発泡体層の表面との間に、無孔層形成用の熱可塑性ポリウレ タン組成物 [熱可塑性ポリウレタン [クラミロンU3190 (商品名、 15 (株) クラレ製) 100重量部に対して、黒色顔料ペレット(顔料濃度 20重量%のポリエチレンペレット)5重量部を配合してなる〕を、単 軸押出機(25mmφ;シリンダー温度:170~220℃)を用いて、 ダイ部温度220℃で、T-ダイ(リップ幅:0.5mm、ダイ幅:3 50mm)を通して膜状に溶融押出ししたものを流動状態で供給し、ゲ 20 ージ圧4kg/cm²でコールドプレスして、発泡体層の表面に厚さ35 μmの無孔質層を有する繊維質基材層/発泡体層/無孔質層よりなる 3 層構造の積層体を製造した。この3層構造の積層体は3m/分のライン 速度で安定して製造することができた。

25 この3層構造の積層体は、柔軟性に優れ、引っ張ったり、折れ曲げた ときに表面に低品位の凹凸や皺などが生じず、外観、風合、触感などに 82



おいて極めて優れた皮革様積層体であった。

実施例11

実施例8の(1)で準備した繊維質基材を、鏡面加工を施した金属製 ロールと弾性体バックロールとの間に通して連続的に供給した。プロック共重合体組成物D(PU-SEEPS Compound D)100重量部およびPM 10重量部からなる混合物を単軸押出成形機(25mmφ、シリンダー温度:170~220℃、ダイス温度:220℃、ギアポンプ回転数:15.0rpm)で溶融混練し、ダイ部温度180℃で、Tーダイ(リップ幅:0.2mm、ダイ幅:350mm)より膜状に溶融押出ししたものを流動状態で前記した金属製ロールと繊維質基材との間に供給し、ゲージ圧4kg/cm²でコールドプレスして、繊維質基材の表面に厚さ100μmのポリウレタン層(無孔層)が形成された積層体を製造した。

15 産業上の利用可能性

本発明によれば、芳香族ピニル化合物系重合体プロックと共役ジエン系重合体プロックとからなるプロック共重合体および/またはその水素添加物をポリウレタン成分で主鎖延長して得られるブロック共重合体と(メタ)アクリル酸アルキルエステル共重合体からなる熱可塑性重合体組成物が提供される。本発明の熱可塑性重合体組成物は、非粘着性、溶融成形性、他の樹脂と積層する際の溶融接着性などの点で優れており、しかも発泡体の製造に適した溶融特性を有している。本発明の熱可塑性重合体組成物は、発泡体を含めた各種成形体の製造において好適に使用される。

5

15



請求の範囲

- 1. (i)数平均分子量が100,000以上の(メタ)アクリル酸アルキルエステル系重合体(I)および(ii)芳香族ビニル化合物系重合体プロック(a-1)と共役ジエン化合物系重合体プロック(b-1)を有するプロック共重合体またはその水素添加物からなる付加重合系プロック(イ)とポリウレタンプロック(ロ)を有するプロック共重合体(II)からなり、[(I)の重量]:[(II)の重量]=60:40~0.
- 1:99.9である熱可塑性重合体組成物。
- 10 2. さらに熱可塑性ポリウレタン (III) を含有する請求項1に記載の 熱可塑性重合体組成物。
 - 3. さらに芳香族ピニル化合物系重合体ブロック(a-2)と共役ジエン化合物系重合体ブロック(b-2)を有するブロック共重合体またはその水素添加物(IV)を含有する請求項1または2に記載の熱可塑性重合体組成物。
 - 4. さらにパラフィン系オイル (V) を含有する請求項1~3のいずれか1項に記載の熱可塑性重合体組成物。
 - 5. さらに熱分解型発泡剤(VI)を含有する請求項1~4のいずれか 1項に記載の熱可塑性重合体組成物。
- 20 6. 請求項1~5のいずれか1項に記載の熱可塑性重合体組成物から なる成形品。
 - 7. 発泡体であることを特徴とする請求項6の成形品。
 - 8. 請求項1~5のいずれか1項に記載の熱可塑性重合体組成物よりなる部材と、他の材料よりなる部材からなる複合成形体。
- 25 9. 請求項1~5のいずれか1項に記載の熱可塑性重合体組成物よりなり、発泡構造を有する部材と、他の材料よりなる部材からなる複合成



形体。

- 10. 請求項5記載の熱可塑性重合体組成物を用いて溶融押出発泡成形を行うことからなる発泡体の製造方法。
- 11. 請求項1~5のいずれか1項に記載の熱可塑性重合体組成物か 5 らなる発泡体を他の材料と複合化することからなる複合成形体の製造方 法。
 - 12. 請求項5記載の熱可塑性重合体組成物からなる未発泡の部材と他の材料からなる部材を有する複合成形体を加熱により発泡させることからなる複合成形体の製造方法。
- 10 13. 請求項5記載の熱可塑性重合体組成物と他の材料を使用して共 押出発泡成形を行うことからなる複合成形体の製造方法。
 - 14. 繊維質基材の表面に、請求項1~5のいずれか1項に記載の熱可塑性重合体組成物からなる発泡体を有し、その上に熱可塑性エラストマーからなる無孔質層を有する積層体。
- 15 15. 該無孔質層の表面に凹凸模様および/または鏡面模様が存在している請求項14に記載の積層体。
 - 16. 請求項5に記載の熱可塑性重合体組成物を膜状に溶融押出発泡成形し、流動性を有している内に繊維質基材の表面に押し付けて接着することにより、繊維質基材の表面に発泡体を形成し、次に、熱可塑性エ
- 20 ラストマーを膜状に溶融押出成形し、流動性を有している内に該発泡体 の表面に押し付けて接着することにより、該発泡体の表面に無孔質層を 形成することからなる請求項14に記載の積層体の製造方法。
 - 17. 請求項5に記載の熱可塑性重合体組成物を膜状に溶融押出発泡 成形し、流動性を有している内に繊維質基材の表面に押し付けて接着す
- 25 ることにより、繊維質基材の表面に発泡体を形成し、次に、熱可塑性エラストマーを膜状に溶融押出成形し、流動性を有している内に該発泡体

の表面に押し付けて接着することにより、該発泡体の表面に無孔質層を 形成するとともに、該無孔質層が流動性を有している内に、該無孔質層 の表面を型押しして凹凸模様および/または鏡面模様を形成することか らなる請求項15に記載の積層体の製造方法。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP03/08505

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ C08L75/04, C08L33/06, C08L53/02, C08K5/01, C08J9/06, B32B5/24, B32B27/28, B32B27/30, B32B27/40						
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC						
B. FIELDS SEARCHED						
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ C08L1/00-101/16, C08K3/00-13/08, C08J9/06-9/10						
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are included	in the fields searched			
	Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)					
WPIL						
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.			
A	JP 11-323073 A (Kuraray Co.,		1-17			
	26 November, 1999 (26.11.99), Claims, examples					
		6106952 A1				
A	JP 10-292103 A (Kuraray Co., 04 November, 1998 (04.11.98),		1-17			
	Claims, examples					
	(Family: none)					
ļ						
į						
Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.				
* Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to						
considered to be of particular relevance understand the principle or theory underlying the invention						
date considered novel or cannot be considered to involve an inventive						
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be						
special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other combined with one or more other such documents, such						
means combination being obvious to a person skilled in the art "P" document published prior to the international filing date but later "&" document member of the same patent family than the priority date claimed						
	Date of the actual completion of the international search 19 August, 2003 (19.08.03) Date of mailing of the international search report 02 September, 2003 (02.09.03)					
	Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office Authorized officer					
Facsimile N		Telephone No.	i			

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP03/08505

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int.Cl' C08L75/04, C08L33/06, C08L53/02, C08K5/01, C08J9/06, B32B5/24, B32B27/28, B32B27/30, B32B27/40					
B. 調査を行った分野					
調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))					
Int. Cl ⁷ C08L1/00-101/16, C08K3/00-13/08, C08J9/06-9/10					
最小限資料以外	トの資料で調査を行った分野に含まれるもの				
			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)					
WPIL					
,					
C. 関連すると認められる文献					
引用文献の カテゴリー*	 引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	・キは、その即連士を答正の書子	関連する 請求の範囲の番号		
A	JP 11-323073 A (株式		1-17		
	1999. 11. 26, 特許請求の第				
	&EP 942044 A1 &US 6106952 A1				
	JP 10-292103 A (株式会社クラレ), 1-17				
A					
	1998. 11. 04, 特許請求の範囲, 実施例				
1	(クァミリーなし)				
			}		
□ C欄の続	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照		
			7,77 & 27,710		
* 引用文献		の日の後に公表された文献	for the state of t		
「A」特に関う	車のある文献ではなく、一般的技術水準を示す	「T」国際出願日又は優先日後に公表 出願と矛盾するものではなく、			
_	願日前の出願または特許であるが、国際出願日	の理解のために引用するもの	光明の原理文は英語		
	「E」国際田願日前の田願または特許であるが、国際田願日 の理解のために引用するもの 以後に公表されたもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明				
	「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行の新規性又は進歩性がないと考えられるもの				
	日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以				
	文献(理由を付す) 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 よって進歩性がないと考えられるもの				
「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献					
国際調査を完	了した日 19.08.03	国際調査報告の発送日 02.	09.03		
国際調本機即		特許庁審査官(権限のある職員)	4 J 9042		
	国特許庁(ISA/JP)	大熊幸治			
	郵便番号100-8915	\ <u></u>			
東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3455					